This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

FENT COOPERATION TRE/ " "

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
Date of mailing: 30 September 1999 (30.09.99)	in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/JP99/01448	Applicant's or agent's file reference: CGS 98-06 PCT
International filing date: 23 March 1999 (23.03.99)	Priority date: 24 March 1998 (24.03.98)
Applicant: KISHIMOTO, Tadamitsu et al	
The designated Office is hereby notified of its election made. In the demand filed with the International preliminary 23 March 1999 in a notice effecting later election filed with the International preliminary 23 March 1999 The election X was	Examining Authority on:
made before the expiration of 19 months from the priority of Rule 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under .
	Authorized officer:
The International Bureau of WIPO	

The International Bureau of WIPC 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

J. Zahra

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35



To:

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

HASEGAWA, Yoshiki Soei International Patent Firm Kyobashi National Building, 6F. 13-10, Kyobashi 2-chome Chuo-ku

Tokyo 104-0031 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 19 May 1999 (19.05.99)	•
Applicant's or agent's file reference CGS 98-06 PCT	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP99/01448	International filing date (day/month/year) 23 March 1999 (23.03.99)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 24 March 1998 (24.03.98) MAY 2.9 1000
Applicant	1011 20 1000
CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA et al	ISÂFI

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date
Priority application No.
Country or regional Office or PCT receiving Office
Of priority document

24 Marc 1998 (24.03.98)
10/95448
JP
17 May 1999 (17.05.99)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Carlos Naranjo

CAN

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38



PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

HASEGAWA, Yoshiki Soei Patent and Law Firm 6F, Kyobashi National Building 13-10, Kyobashi 2-chome

Chuo-ku

Tokyo 104-0031 JAPON

ET 12 PM

Date of mailing (day/month/year) -

30 September 1999 (30.09.99)

Applicant's or agent's file reference

CGS 98-06 PCT

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP99/01448

International filing date (day/month/year)
23 March 1999 (23.03.99)

Priority date (day/month/year) 24 March 1998 (24.03.98)

Applicant

CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA et al

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU,CN,EP,IL,JP,KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CU,CZ,DE,DK,EA,EE,ES,FI,GB,GE,GH,GM,HR,HU,ID, IN,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE, SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,UA,UG,UZ,VN,YU,ZW

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 30 September 1999 (30.09.99) under No. WO 99/48528

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

09646785

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference CGS 98-06 PCT	FOR EUDTHER ACTION Section Cational Pransmittaionne Pransmitta		ernational Preliminary PEA/416)
International application No. PCT/JP99/01448	International filing date (day/m 23 March 1999 (23.0		
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 45/00, 39/395, 48/00, 31/70, 31/56, 38/43			770 (24.03.76)
Applicant	UGAI SEIYAKU KABUSI	HKI KAISHA	
This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac	cording to Article 36.		amining Authority
been amended and are the bas	tied by ANNEXES, i.e., sheets is for this report and/or sheets confit the Administrative Instructions	of the description, claims and/or d	frawings which have e this Authority (see
IV \(\sum \) Lack of unity of invertible \(\text{V} \) Reasoned statement uncitations and explanations and explanation of the control of th	f opinion with regard to novelty, ntion ander Article 35(2) with regard to tions supporting such statement	inventive step and industrial applicate on a position of the step or industrial application of the step or industrial application of the step of the s	
Date of submission of the demand 23 March 1999 (23.03.	·	ompletion of this report	0.1000)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorize	02 September 1999 (02.09	(4441.t
Facsimile No.	Telephon	e No	

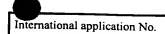


International application No.

PCT/JP99/01448

⊢		is of the r	-	
1.	. With	n regard t	to the elements of the international application:*	
	\boxtimes	the int	nternational application as originally filed	
		the de	escription:	
		pages	•	, as originally filed
		pages		, as digitally filed
		pages		
		the clai		
		pages	 -	, as originally filed
		pages		
		pages	, as amonded (in	
		pages		
		the dra	rawings:	101
	لـــا	pages		on animally filed
		pages		
		pages		
				r of
	t		nence listing part of the description:	
		pages		
		pages		, filed with the demand
			to the language, all the elements marked above were available or furnished	
		the lang	nts were available or furnished to this Authority in the following language nguage of a translation furnished for the purposes of international search (un nguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). nguage of the translation furnished for the purposes of international prelin 3).	
3.	With prelir	minary ex	I to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the ir examination was carried out on the basis of the sequence listing:	international application, the international
	\vdash		ined in the international application in written form.	
	$\vdash \vdash$		ogether with the international application in computer readable form.	
	\vdash		hed subsequently to this Authority in written form.	
	\vdash		hed subsequently to this Authority in computer readable form.	
		internat	statement that the subsequently furnished written sequence listing doe ational application as filed has been furnished.	
		The sta been fu	tatement that the information recorded in computer readable form is ide urnished.	entical to the written sequence listing has
4.			mendments have resulted in the cancellation of:	
	,		the description, pages	
	,	1 1	the claims, Nos.	
	,		the drawings, sheets/fig	
5.		This rep beyond	port has been established as if (some of) the amendments had not been ma the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).	ade, since they have been considered to go).**
i	and 70	is report 0.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an as "originally filed" and are not annexed to this report since they o	do not contain amendments (Rule 70.16
**/	Any re	placeme	nent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and	l annexed to this report.

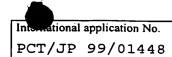




PCT/JP99/01448

III. Non-	establishment of opinion wi	th regard to novelty, inventive step and i	ndustrial applicability
1. The q industr	questions whether the claime rially applicable have not bee	d invention appears to be novel, to invol n examined in respect of:	ve an inventive step (to be non obvious), or to be
	the entire international appl	cation.	
\boxtimes	claims Nos.	24-27	
becaus	se:		
\boxtimes	the said international applicate relate to the following subje	ation, or the said claims Nos ct matter which does not require an interna	24-27 tional preliminary examination (specify):
Se		sheet for continuation	
	the description, claims or dra are so unclear that no meaning	wings (indicate particular elements below) gful opinion could be formed (specify):	or said claims Nos.
		aningful opinion could be formed.	are so inadequately supported
\bowtie	no international search report	has been established for said claims Nos	24-27
sequenc	the written form has not been	ry examination cannot be carried out due tandard provided for in Annex C of the Adr furnished or does not comply with the stan as not been furnished or does not comply w	dard.





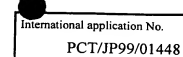
Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III. 1.

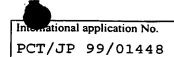
Claims 24-27 pertain to methods for treatment of the human body by therapy, and thus relate to subject matter which does not require international search by this International Searching Authority, under the provisions of PCT Article 17(2)(a)(i) and PCT Rule 39.1(iv).

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



IV. Lack of unity of invention
1. In response to the invitation to restrict or pay additional fees the applicant has:
restricted the claims.
paid additional fees.
paid additional fees under protest.
neither restricted nor paid additional fees.
This Authority found that the requirement of unity of invention is not complied with and chose, according to Rule 68.1, not to invite the applicant to restrict or pay additional fees.
3. This Authority considers that the requirement of unity of invention in accordance with Rules 13.1, 13.2 and 13.3 is complied with.
not complied with for the following reasons:
See supplemental sheet for continuation of Box IV. 3
Consequently, the following parts of the international application were the subject of international preliminary examination in establishing this report:
all parts.
the parts relating to claims Nos





Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV. 3.

Although the invention described in Claim 4 and Claim 27 and in claims which refer back to these has the same active ingredient as in the invention described in Claim 1, there is no recognizable association between the mechanisms of pharmacological activity in the two cases, and hence the two cannot be said to be linked by a common special technical feature.

Therefore, this application is considered to include two inventions.



NO

1-3, 5, 6, 8-19, 21-23 YES

v.	 Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement 			;
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-3, 5, 6, 8-19, 21-23	YES
		Claims	4, 7, 20	NO

Claims

Claims

	Claims	4, 7, 20	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-23	YES

2. Citations and explanations

Inventive step (IS)

Document 1 : Japanese Pharmacopoeia Explanatory Manual Editorial Committee "Japanese Pharmacopoeia Explanatory Manual, 13th Revised Edition" (July 10, 1996), C-1707-1712 (Section on dexamethasone) [In Japanese]; especially C-1712 "Applications"

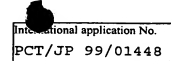
The specification of the present application, page 11, lines 15-18, states that dexamethasone provokes the induction of CXCR4 down-regulation.

Document 1 indicates that dexamethasone can be used as a broad spectrum external preparation for inflammations and allergies and other conditions.

Therefore, it is recognized that a substance which causes the apparent disappearance of CXCR4 on cells has a tissue repairing action. Thus, the invention as described in Claims 4, 7 and 20 is not novel, because it is described in Document 1.

None of the documents cited in the international search report discloses the invention as described in Claims 1-3, 5, 6, 8-19 and 21-23, and it is not obvious to a person skilled in the art.





VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

Claim 4 describes a "tissue repair agent which contains an active ingredient which inhibits effects based on CXCR4"; however, this contradicts the account in the specification (especially page 22 lines 20-24), the abstract and other experimental examples, and is therefore unclear.

The international search report is based on the description in the Claims.



International application No.
PCT/JP99/01448

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. X Claims Nos.: 24-27 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 24 to 27 pertain to methods for treatment of the human body by therapy and thus relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: In inventions as set forth in claim 4, claim 27 and claims with the citation thereof, use is made of the same active ingredient as the one employed in invention as set forth in claim 1. However, it does not appear that there is any relationship between the mechanisms of the pharmacological activities thereof. Such being the case, it cannot be concluded that these two groups of inventions have a technical feature in common. Thus, it is recognized that this International application involves two inventions. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. Remark on Protest No protest accompanied the payment of additional search fees.



International application No.
PCT/JP99/01448

Although claim 4 discloses "a tissue repairing agent containing the active ingredient inhibiting the effect based on CXCR4", this description is unclear and contradictory to the description in the specification (p. 22, lines 20-24), the description in the abstract and the description in the specification mainly relating to other test examples. This International search report has been prepared based on the disclosures in claims.



International application No.
PCT/JP99/01448

A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 A61K45/00, A61K39/395, A61	.K48/00, A61K31/70, A61	K31/56,
According to	A61K38/43 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
	SEARCHED		
Int.	ocumentation searched (classification system followed l ${ m Cl}^6$ ${ m A61K45/00}$, ${ m A61K31/56}$		
	ion searched other than minimum documentation to the		
Electronic d CA (ata base consulted during the international search (nam STN), REGISTRY (STN), MEDLINE	e of data base and, where practicable, se (STN)	arch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
РX	CORINNA Fel and Hellmut C. Au Cells Differentially Express Chemokine Receptor=4 (CXCR-4) Control of Autocrine Activity Cytokines" Biochemical and Biochemical and Biochemications, Vol. 247, No. in June, 1998 P.38-45	Functional CXC- /Fusin) under the y and Exogeneous iophysical Research	1-23
PX X	Kazunobu TACHIBANA et al., "T CXCR4 is essential for vascul gastrointestinal tract" Natura P.591-594 Nippon Yakkyokuhou Kaisetsush "Dai 13 kaisei Nihon Yakkyoku (issued July 10, 1996) C-1707- kou, tokuni C-1712 "Tekiyou"	larization of the e, Vol. 393 (1998 June) ho Henshuu Iinkai, uhou Kaisetsusho", 1712, Dekisametazon no	1-23
Euethe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "A" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive ste when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search patents.		tion but cited to understand vention aimed invention cannot be d to involve an inventive step aimed invention cannot be when the document is documents, such combination art imily	
1 Ju	ne, 1999 (01. 06. 99)	15 June, 1999 (15.	06. 99)
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile N	1 0.	Telephone No.	



ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	Michael V. VOLIN et al., "Chemokine Receptor CXCR4 Expression in Endothelium" Biochemical and Biophysical Research Communications, Vol. 242 Received by JICST on 19th January, 1998 P.46-53	1-23
A	Shalley K, GUPTA et al., "Chemokine Receptors in Human Endothelial Cells" The Journal of Biological Chemistry, Vol. 273, No. 7 Received by JICST on 3rd March, 1998 P.4282-4287	1-23





国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 CGS 98-06 PCT	今後の手続きについて		告の送付通知様式(PCT/ISA/220) を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP99/01448	国際出願日 (日.月.年) 23.	03.99	優先日 (日.月.年) 24.03.98
出願人(氏名又は名称) 中クト・塾と実を株式	会社		
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付される		条(PCT185	条) の規定に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で 5	,		
この調査報告に引用された先行打	支術文献の写しも添付さ	れている。	
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ			•
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書		んでおり、次の西	記列表に基づき国際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディ	スクによる配列表	
出願後に、この国際調査機	関に提出された書面に、	よる配列表	
出願後に、この国際調査機	関に提出されたフレキ	ンブルディスクに	よる配列表
出願後に提出した書面によ 書の提出があった。	る配列表が出願時におり	する国際出願の開	示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
	た配列とフレキシブル	ディスクによる配	列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査な	ゞできない(第1欄参照) 。	
3. 発明の単一性が欠如してい	ヽる(第Ⅱ欄参照)。		
4. 発明の名称は 🗵 出願	頁人が提出したものを承	認する。	
│ 次 l	ニ示すように国際調査機	関が作成した。	
_		-	· ·
5. 要約は 🗓 出願	負人が提出したものを 承	認する。	
国際		出願人は、この国	第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ きる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第1 図とする。X 出願	頂人が示したとおりであ	る。	□ なし
出源	負人は図を示さなかった	o .	
本区	図は発明の特徴を一層よ 	く表している。	

	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条 成しなか	条第3項(PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1. X	請求の範囲 <u>24-27</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲24~27は、治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT 第17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iV)の規定により、この国際 調査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に过	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
求の 作に	情求の範囲4、請求の範囲27及びそれらの項を引用する請求の範囲に記載の発明は、請 の範囲1に記載の発明と、同じ有効成分を用いるものであるものの、両者の薬理活性は機 においてまったく関連性があるものと認められないから、両者に共通の特別な技術的特徴 あるものとはいえない。
L	たがって、この国際出願には二の発明があるものと認める。
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
-	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	手数料の異議の申立てに関する注意] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

発明の属する分野の分類(国际特許分類(IPC))

A61K45/00, A61K39/395, A61K48/00, A61K31/70, Int. Cl⁶ A61K31/56, A61K38/43

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl° A61K45/00, A61K31/56

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN)

С	関連す	る	と認められる文献	

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する
77 - y - x	71万人脈石 次0 即の回刃が関連するとさは、その関連する固別の収入	請求の範囲の番号
PΧ	CORINNA Fel and Hellmut C. Augustin "Endothelial Cells Diff erentially Express Functional CXC-Chemokine Receptor=4 (CXCR-4/Fusin) under the Control of Autocrine Activity and Exogen	1-23
	eous Cytokines" Biochemical and Biophysical Research Communi cations, Vol.247, No.1(1998年6月受け入れ)P.38-45	
PΧ	Kazunobu TACHIBANA et al. "The chemokine receptor CXCR4 is e ssential for vascularization of the gastrointestinal tract" Nature, Vol. 393(1998年6月)P. 591-594	1 – 2 3
·		

|X|| C欄の続きにも文献が列挙されている。

│ │ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

01.06.99

国際調査報告の発送日

15.06 99

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

. 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 田村 聖子

4 C 9051

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

0 (4++)	BB'state 7 L 570 L C Large	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	日日 法 上 マ
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	日本薬局方解説書編集委員会「第十三改正 日本薬局方解説書」 (平成8年7月10日発行) C-1707-1712 デキサメタゾンの項 特にC-1712の「適用」の項目	4, 7, 20
A	Michael V. VOLIN et al. "Chemokine Receptor CXCR4 Expressio n in Endothelium" Biochemical and Biophysical Research Communications, Vol. 242(1998年1月19日JICST受け入れ) P. 46-53	1-23
A	Shalley K, GUPTA et al. "Chemokine Receptors in Human Endot helial Cells" The Journal of Biological Chemistry, Vol. 273, No. 7(1998年3月3日JICST受け入れ)P. 4282-4287	1 – 2 3
,		·
-		

400 LA 1944

請求の範囲4には、「CXCR4に基づく作用を阻害する有効成分として含有してなる組織を修復する剤」なる記載がされているが、当該記載は、明細書のP.22の第20行目~第24行目の記載、要約書の記載及びその他の試験例を中心とした明細書の記載と矛盾しており、不明瞭である。 なお、国際調査報告は、請求の範囲に記載の事項に基づいて作成した。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

世界知的所有権機関 玉 際 事 務 条約に基づいて公開された国



(51) 国際特許分類6

A61K 45/00, 39/395, 48/00, 31/70, 31/56, 38/43

(11) 国際公開番号

WO99/48528

(43) 国際公開日

1999年9月30日(30.09.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/01448

A1

(22) 国際出願日

1999年3月23日(23.03.99)

(30) 優先権データ

特願平10/95448

1998年3月24日(24.03.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 中外製薬株式会社

(CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP]

〒115-8543 東京都北区浮間五丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(71) 出願人;および

(72) 発明者

岸本忠 (KISHIMOTO, Tadamitsu)[JP/JP]

〒584-0021 大阪府富田林市中野町3-5-31 Osaka, (JP)

(72)、発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

長澤氏司(NAGASAWA, Takashi)[JP/JP]

〒590-0163 大阪府堺市赤坂台一丁目50番8号 Osaka, (JP)

橘 和延(TACHIBANA, Kazunobu)[JP/JP]

〒590-0016 大阪府堺市南花田町46-5-205 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 長谷川芳樹, 外(HASEGAWA, Yoshiki et al.)

〒104-0031 東京都中央区京橋二丁目13番10号

京橋ナショナルビル6F 創英国際特許法律事務所 Tokyo, (JP)

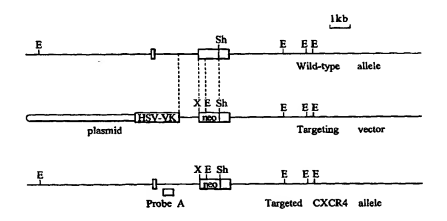
(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: VASCULARIZATION INHIBITORS

(54)発明の名称 血管形成抑制剂



(57) Abstract

Remedies inhibiting neovascularization, remedies for solid cancer, remedies for diseases pathologically caused by neovascularization and tissue repairing agents containing as the active ingredient a substance capable of potentiating CXCR4. Based on a finding that vascularization is inhibited in a CXCR4 knockout mouse, it becomes possible to prepare remedies inhibiting vascularization which contains as the active ingredient a substance capable of potentiating CXCR4, remedies for solid cancer, remedies for diseases pathologically caused by neovascularization and tissue repairing agents containing as the active ingredient a substance capable of potentiating CXCR4. It also becomes possible to establish methods for treatment with the use of these remedies.

本発明は、新規な血管形成を抑制する治療剤、固形癌に対する治療剤、及び血 管新生を病態形成要因とする疾患の治療剤、CXCR4 の作用を増強する物質を有効 成分として含有する組織を修復する治療剤を提供する。

CXCR4 ノックアウトマウスおいては血管の形成が抑制されるという知見に基づ き、CXCR4 の作用を阻害する物質を有効成分として含有する血管形成を抑制する 治療剤、固形癌に対する治療剤、及び血管新生を病態形成要因とする疾患の治療 剤、CXCR4 の作用を増強する物質を有効成分として含有する組織を修復する治療 剤が作成可能となる。また、これらの治療剤を用いた治療方法が可能となる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アラブ首長国連邦 アルバニア アルメニア オーストリア オーストラリア オセントラリア アゼルバインマン ボズニア・ヘルツェゴビナ バルバドス AL AM AT EE ES FR KABDEHMN! AZABBE BBE BBE ベルギー ブルギナ・ファソ ブルガリア BBBBCCCCCCCCCCCCDD GW ΙĎ カメル・中国 -シ 中国 コスタ・リカ キューバ コキオテドディースコー KE KG KP KR

ドミニカ エストニア スペイン フィンランド フラン フガダンン ガランン ググルーナンナー キニア・ビサオ ギリシャ クロアチア ハンガリー インドネシア アイルランド

カザフスタン セントルシア リヒテンシュタイン スリ・ランカ リベリア LCLLK LSTLU MA MC MD MG MK モルドヴァ マグガスカル マケドニア旧ユーゴスラヴィア 共和国 M L MN MR モンゴル モンゴル モーリタニア モーリダイ マラウィコ エラシェール オラン・ MXELOZLTO NNNPPR ノールウェー ニュー・ジーランド ポーランド

ポルトガル

SE SE SI SK ŤĞ Ť J Ť Z Ť M トルクメニスタン TT AGSZNUA

明細書

血管形成抑制剤

技術分野

5

10

15

· 25

本発明は、CXCR4 阻害剤を有効成分として含有する、新規血管形成抑制剤、抗固形癌剤、また、血管新生を病態形成要因とする疾患の治療剤に関する。さらに本発明は CXCR4 増強剤を有効成分として含有する組織修復剤に関する。

背景技術

従来、腫瘍細胞が血管外に浸潤する際に、血管内皮細胞が開裂することが知られている。また、癌の増殖や転移には血管新生が深くかかわっており、腫瘍細胞が種々の血管新生因子を産生、放出することも知られている。特に、固形腫瘍の増殖には血管の新生が必須とされている。

このため血管新生を阻害する物質は新しい作用機序を有する制癌剤になる可能性があるため、ステロイド剤や微生物代謝産物などいくつかのタイプの血管新生阻害物質がすでに試みられている(「がんの浸潤・転移研究マニュアル」がん転移研究会編、金芳堂発行、1994 年、159~182 ページ)が、癌の増殖、転移をより効果的に抑制する作用を有する新規な血管新生阻害物質の発見が切望されている。

20 発明の開示

本発明は、癌の増殖、浸潤、転移をより効果的に抑制する作用を有するケモカインレセプター阻害剤を含む血管形成抑制剤、抗固形癌剤、また、血管新生を病態形成要因とする疾患の治療剤を提供する。さらに本発明は、ケモカインレセプター増強剤を有効成分として含有する組織修復剤を提供することを目的とする。

すなわち、本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究を進めた結果、 CXC ケモカインであるプレ-B 細胞成長刺激因子/基質細胞誘導因子(以下

PBSF/SDF-1 または SDF-1 とする) およびケモカインレセプターである CXCR4 の ノックアウトマウスを作製し、該マウスの血管の形成が抑制されること、すなわち、CXCR4 を抑制することにより血管形成が抑制されることを見出した。係る知見は、ケモカインレセプターCXCR4 が血管新生にとって必須であることを意味する。

5

10

15

20

25

生体組織の血管新生は、一般的に成長過程において特異的な機能を実現するため、すでに存在する血管系の再構成により起こる。初期の血管系において必須の分子は、そのほとんどがレセプターチロンシンキナーゼとそのリガンドであることが変異マウスの分析から決められてきた(Risau, W. Nature 386, 671-674 (1997)、Folkman, J. & D'Amore, P.A. Cell 87, I158-ll55 (1996)、Lindahl, P., et al., Science 277,242-245 (1997))。しかしながら係るマウスの多くは、組織発達前の初期妊娠時に死亡することから、器官形時期の血管形成に必要な物質はいまだ不明であった。

本発明に係るケモカインレセプターCXCR4の構造は既に知られている(Bleul,C.C. et al. Nature 382, 829-883 (1996)、 Oberlin, E. et al. Nature 382,888-835 (1996)、 Nagasawa, T. et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93, 14726-14729 (1996))。CXCR4は、7回膜貫通 G タンパク共役タンパク質であり、CXC ケモカインである PBSF/SDF-1 のレセプターである。また、上記因子はBリンパ球産生、骨髄造血と心室壁形成に必要とされているものである(Nagasawa, T. et al. Nature 382, 685-688 (1996))。また、CXCR4 は、T細胞系親和性の HIV-1 のコレセプターとして機能するものでもある(Feng, Y. et al. Science 272, 872-877(1996))。CXCR4は、培養内皮細胞に発現していることも報告されている(Volin, M.V. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. 242, 46-53 (1998))。

また、本発明者らは、上記 CXCR4 が、発生途上の血管内皮細胞に発現すること、CXCR4 またはそのリガンドである PBSF/SDF-1 を欠くマウスにおいては、消化器系に供給される大型の血管の形成欠陥を示すことを見出した。係る知見は、CXCR4

10

15

20

25

及び PBSF/SDF-1 シグナル系が消化管を栄養する中動静脈の形成に必須であることを意味する。さらに、本発明者らは、CXCR4 を欠くマウスは、胎生致死性であり、PGSF/SDF-1 を欠くマウスで見られるのと同様であることを見出した。係る知見は、CXCR4 が PBSF/SDF-1 の生理的に最も主要なレセプターであることを示唆するものである。

本発明者らによる以上の知見に基づき、癌組織の維持、拡大において血管形成 は必須であることから、CXCR4に基づく作用を阻害する物質は血管形成を阻害し、 従って、有効な抗癌剤となることが考えられる。

また、同様に CXCR4 を阻害する物質が、血管新生が関与する疾患の治療剤となることが考えられる。

さらに、CXCR4 に基づく作用を促進することで、血管形成を促進し、血管形成が望まれる疾患の治療剤となることが考えられる。

より詳しくは、本発明は、以下にまとめたように、CXCR4 に基づく作用を阻害する物質を有効成分とする血管形成抑制剤、抗固形癌剤、血管新生を病態形成要因とする疾患の治療剤を提供する。また、本発明はCXCR4 に基づく作用を増強する物質を有効成分として含有する組織修復剤等を提供する。

すなわち、本発明は、CXCR4 阻害剤を有効成分として含有する血管形成抑制剤を提供する。

本発明はまた、CXCR4 阻害剤を有効成分として含有する抗固形癌剤を提供する。 本発明はまた、CXCR4 阻害剤を有効成分として含有する血管新生を病態形成要 因とする疾患の治療剤を提供する。

本発明はまた、CXCR4 増強剤を有効成分として含有する組織修復剤を提供する。 ある大きさを超えた癌組織の維持、拡大においてこの中等大動静脈の形成は必 須であるため、本発明に係る血管形成抑制剤は、CXCR4 または PBSF/SDF-1 シグ ナル系をブロックし、癌組織の維持、拡大を抑制するものである。

また、本発明により得られた知見は、CXCR4 及び PBSF/SDF-1 シグナル系が普

遍的な血管形成に働いている可能性を示唆している。従って癌の種類や血管新生を重要な病態形成要因とする疾患によっては、CXCR4 及び PBSF/SDF-1 が病態形成に深く関与している可能性があり、この場合 CXCR4 または PBSF/SDF-1 を単独または他の分子と同時にブロックすることにより、これらの疾患を抑制できる可能性がある。

なお、本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などに対する略号は、IUPAC - IUBCommission on Biochemistry Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用に墓づく略号である。それらの例を以下に示す。またアミノ酸の場合は、光学異性体があり得るときは特に明示しない限り L 体を示す。

10 DNA: デオキシリボ核酸

cDNA:相補的デオキシリボ核酸

A:アデニン

T:チミン

G:グアニン

15 C:シトシン

5

RNA:リボ核酸

mRNA:メッセンジャーリボ核酸

G あるいは Gly: グリシン

Aあるいは Ala: アラニン

20 V あるいは Val:バリン

L あるいは Leu: ロイシン

I あるいは Ile: イソロイシン

Sあるいは Ser:セリン

T あるいは Thr:スレオニン

25 C あるいは Cys:システイン

M あるいは Met: メチオニン

Eあるいは Glu: グルタミン酸

Dあるいは Asp:アスパラギン酸

K あるいは Lys: リシン

Rあるいは Arg: アルギニン

5 HあるいはHis:ヒスチジン

Fあるいは Phe:フェニルアラニン

Yあるいは Tyr: チロシン

Wあるいは Trp: トリプトファン

Pあるいは Pro: プロリン

10 Nあるいは Asn; アスパラギン

Qあるいは Gln: グルタミン

BSA:ウシ血清アルブミン

FBS:ウシ胎児血清

PBS:リン酸緩衝生理食塩水

15 SDS:ドデシル硫酸ナトリウム

図面の簡単な説明

20

25

図1は、CXCR4 遺伝子の標的戦略を示す図である。ここで、上は野生型 CXCR4 対立遺伝子を、中は、標的ベクターを、および下は、予想変異対立遺伝子を示す。また、遺伝子の翻訳領域は黒四角で示される。白四角は5,および3,非翻訳領域を示す。点線は、標的ベクターに使用された相同な断片を示す。プローブAは、サザンハイブリダイゼーション用の外部プローブである。制限酵素位置はそれぞれ、E、EcoRI; Sh、SphI; X、XhoI である。

図 2 A は、野生型(+/+)およびヘテロ変異(+/-)マウスのテール DNA のサザンブロット分析を示す写真である。プローブ A により同定された、11.8kb 野生型および 8.2kb 標的対立遺伝子の EcoRI-EcoRI 断片が示されている。

図2Bは、CXCR4発現のRT-PCR 増幅分析を示す写真である。全RNA はE18.5の野生型およびホモ変異胚から調製し、さらにCXCR4特異的プライマーで増幅した。RT-PCR 増幅はまた、増幅可能なRNA の存在のコントロールとして、普遍的に発現しているG3PDH mRNAを用いた。

図3は、野生型の CXCR4-/-胚における E13.5 での腸間膜と中腸ループ領域での胃腸系血管欠損を示すものであり、腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。矢印は、野生型腸間膜の小腸に供給する上腸間膜動脈又は静脈よりの大分枝を示す。du は十二指腸、p は中間腸ループの近位を、du は中間腸ループの末梢部を示す。

5

10

15

20

25

図4は、野生型の CXCR4-/-胚における E13.5 での腸間膜の断面での胃腸系血管欠損を示すものであり、腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。a は動脈、v は静脈を示す。

図5は、野生型の CXCR4-/-胚における E17.5 での空腸での胃腸系血管欠損を示すものであり、腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。矢印は、野生型腸間膜の小腸に供給する上腸間膜動脈又は静脈よりの大分枝を示す。

図6は、野生型の CXCR4-/-胚における E17.5 でのより遠位の空腸での胃腸系血管欠損を示すものであり、腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。矢印は、野生型腸間膜の小腸に供給する上腸間膜動脈又は静脈よりの大分枝を示す。

図7は、変異型の CXCR4-/-胚における E13.5 での腸間膜と中腸ループ領域での胃腸系血管欠損を示すものであり、変異型の腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。p は中間腸ループの近位を、dm は中間腸ループの末梢部を示す。

図8は、変異型の CXCR4-/-胚における E13.5 での染色した腸間膜の断面での 胃腸系血管欠損を示すものであり、変異型の腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体に

10

15

20

25

よる免疫染色を示す写真である。

図9は、変異型の CXCR4-/-胚における E17.5 での空腸での胃腸系血管欠損を示すものであり、変異型の腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。

図10は、変異型の CXCR4-/-胚における E17.5 でのより遠位の空腸での胃腸系血管欠損を示すものであり、変異型の腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。

図11は、変異型の CXCR4-/-胚における E16.5 での変異マウスの未染色の腸 出血様病変の胃腸系血管欠損を示すものであり、変異型の腸間膜および腸の抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。

図12Aは、野生型、E13.5 での抗 PECAM-1 抗体による胃の免疫染色の結果を示す写真である。矢印は野生型にのみ観察される大型の血管を示す。

図12Bは、変異型、E13.5 での抗 PECAM-1 抗体による胃の免疫染色の結果を示す写真である。

図12 Cは、野生型、E15.5 での抗 PECAM-1 抗体による胃の免疫染色の結果を示す写真である。写真内に挿入された写真は、E15.5 での染色した 胃の壁内の大型の血管のヘマトキシリン-エオジン染色された断面を示す。矢印は野生型にのみ観察される大型の血管を示す。

図12Dは、変異型、E15.5 での抗 PECAM-1 抗体による胃の免疫染色の結果を 示す写真である。

図13Aは in situ ハイブリダイゼーションによる胃腸組織での CXCR4 および PBSF/SDF-1 の発現を示す写真である。野生型の中腸ループにつながる腸間膜の連続切片において、ヘマトキシリン-エオジンで染色した。mは、腸間膜、i は、小腸、a は上腸間膜動脈、v は上腸間静脈を示す。

図13Bは in situ ハイブリダイゼーションによる胃腸組織での CXCR4 および PBSF/SDF-1 の発現を示す写真である。CXCR4 特異的プローブとハイブリダイ

10

15

25

ズした。矢印矢頭は、腸間膜血管の染色された内皮細胞を示す。

図13 Cは in situ ハイブリダイゼーションによる胃腸組織での CXCR4 および PBSF/SDF-1 の発現を示す写真である。PBSF/SDF-1 特異的プローブとハイブリダイズした。腸間膜内の内皮細胞を取り巻く間葉細胞に PBSF/SDF-1 が発現している。

図13Dは in situ ハイブリダイゼーションによる胃腸組織での CXCR4 および PBSF/SDF-1 の発現を示す写真である。野生型の中腸ループにつながる腸間膜の連続切片において、ヘマトキシリン-エオジンで染色した。図13Dは、図13Aの上腸間膜動脈から生じる血管の拡大図であり、血管内皮細胞に CXCR4 の強い発現を認めた。

図13 Eは in situ ハイブリダイゼーションによる胃腸組織での CXCR4 および PBSF/SDF-1 の発現を示す写真である。CXCR4 特異的プローブとハイブリダイズした。図13 Eは、図13 Bの上腸間膜動脈から生じる血管の拡大図であり、血管内皮細胞に CXCR4 の強い発現を認めた。矢印矢頭は、腸間膜血管の染色された内皮細胞を示す。

図13Fは in situ ハイブリダイゼーションによる胃腸組織での CXCR4 および PBSF/SDF-1 の発現を示す写真である。野生型 E18.5 胚の骨髄の断面であり、造血細胞に CXCR4 が発現し、紡錘型のストローマ細胞には発現していない。

20 発明を実施するための最良の形態

本発明に係る血管形成抑制剤、抗固形癌剤、又は血管新生を病態形成要因とする疾患の治療剤は、ケモカインレセプターである CXCR4 の作用を阻害する物質を有効成分として含む。また、本発明に係る組織修復剤は、該 CXCR4 の作用を増強する物質を有効成分として含有する。

CXCR4のアミノ酸配列については、すでに知られている。具体的にはヒト CXCR4 及びマウス CXCR4のアミノ酸配列は、各々配列番号1及び3に示される。また、

10

15

20

25

ヒト CXCR4 及びマウス CXCR4 の塩基配列は、各々配列番号 2 (塩基位置 $1 \sim 10$ 5 6) 及び 4 (塩基位置 $1 \sim 10$ 7 7) に示される。

CXCR4 に結合するリガンドである SDF-1 についても既にそのアミノ酸配列が知られている。SDF-1 にはアミノ酸配列の長さが異なる 2 種類、すなわち SDF-1- α 及び SDF-1- β が存在する。具体的にはヒト SDF-1- α のアミノ酸配列は配列番号 5 に、塩基配列は配列番号: 6 (塩基位置 4 7 4 \sim 7 4 0)に示される。ヒト SDF-1- β は、ヒト SDF-1- α の C 末端側にさらに 4 つのアミノ酸残基 Arg、Phe、Lys、Met (配列番号: 9)が付加されている。

マウス $SDF-1-\alpha$ のアミノ酸配列は配列番号:7 に、塩基配列は配列番号:8 (塩基位置 8 $2\sim3$ 4 8) に示される。マウス $SDF-1-\beta$ は、マウス $SDF-1-\alpha$ の C 末端側にさらに 4 つのアミノ酸残基 Arg、Leu、Lys、Met (配列番号:1 0) が付加されている。ヒト及びマウス SDF-1 はアミノ酸 1 位の Met から 2 1 位の Gly までがシグナル配列である。

これまでに知られている CXC ケモカインとしては、前記 PBSF/SDF-1 の他,IL-8 (Yoshimura.,T. et al.、Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A.84,9233-9237 (1987))、NAP-2 (Walz.A, et al.、Biochem.Biophys.Res.Comun.,159, 969-975 (1989))、NAP-4, GRO α (Richmondo,A. et al.、J.Cell.Biochem.,36, 185-198 (1988))、GRO β (Haskill,S. et al.、Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A.87,77732 -7736 (1990))、GRO γ (Haskill, S. et al.、(1990) 前出)、GCP-2(Proost, P. et al.、J. Immunol.,150,1000-1010 (1993)、ENA-78 (Wayz, A. et al.、J.Exp.Med.,174,1355-1362 (1991))、PF-4 (Deuel,T.F. et al.、Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A. 74,2256-2258 (1977))、及び IP-10 (Dewald, B. et al.、Imunol.Lett.,32,81-84 (1992) が挙げられる。

本発明において使用可能な CXCR4 に基づく作用を阻害する物質については特に限定はされず、CXCR4 に基づく作用を阻害し、結果として血管新生を阻害する物質であればよい。

10

15

20

25

具体的には、(i)リガンド (SDF-1) とレセプター (CXCR4) との結合自体を阻害することに基づく物質、(ii)CXCR4 から核へのシグナル伝達を阻害することに基づく物質、(iii)CXCR4 自体の発現を阻害する物質、(iv)SDF-1 自体の発現を阻害する物質、が挙げられる。

(i)SDF-1 と CXCR4 との結合自体を阻害する物質として、SDF-1 を阻害する物質 と CXCR4 を阻害する物質がある。

SDF-1 を阻害する物質は、より具体的には CXCR4 に対し SDF-1 と拮抗的に競合し阻害する物質と SDF-1 に結合して CXCR4 への SDF-1 の結合を阻害する物質がある。CXCR4 に対し SDF-1 と拮抗的に競合し阻害する物質として、具体的には SDF-1 と類似の構造を有する蛋白質、その蛋白質と他のペプチド又はポリペプチドとの融合蛋白質、SDF-1 の部分ペプチド及び SDF-1 の結合部位と類似の構造を有する低分子化合物等が挙げられる。

SDF-1 に結合して CXCR4 への SDF-1 の結合を阻害する物質として、具体的には抗 SDF-1 抗体、その結合活性を有する抗体断片、SDF-1 に対する結合活性を有する融合タンパク質、SDF-1 の構造変化を誘導する物質、及び SDF-1 の CXCR4 との結合部位に結合する低分子化合物等が挙げられる。

CXCR4 を阻害する物質は、より具体的には SDF-1 との結合において CXCR4 と拮抗的に競合して阻害する物質と CXCR4 に結合して SDF-1 の CXCR4 への結合を阻害する物質がある。SDF-1 との結合において CXCR4 と拮抗的に競合して阻害する物質として、具体的には CXCR4 と拮抗的に阻害する可溶性 CXCR4、CXCR4 と類似の構造を有するタンパク質、そのタンパク質と他のペプチド又はポリペプチドとの融合タンパク質、又は CXCR4 部分ペプチド及び CXCR4 の結合部位と類似の構造を有する低分子化合物等が挙げられる。

CXCR4 に結合して SDF-1 の CXCR4 への結合を阻害する物質として、具体的には抗 CXCR4 抗体、その結合活性を有する抗体断片、CXCR4 に対する結合活性を有する融合タンパク質、SDF-1 の構造変化を誘導する物質及び CXCR4 の SDF-1 結合部

10

15

20

25

位に結合する低分子化合物等が挙げられる。

SDF-1とCXCR4との結合自体を阻害する物質の具体例は、T22(T.Murakami, et al. J.Exp.Med.,186, 1389-1393(1997)、ALX40-4C(J.Exp.Med.,186, 1395-1400(1997)、AMD3100 (J.Exp.Med., 186, 1383-1388(1997), Nat.Med.,4,72-77(1998))等である。これらの物質の作成方法については、例えば J.Exp.Med.,186, 1189-1191(1997)に記載の方法に準じて可能である。

- (ii) CXCR4 から核へのシグナル伝達を阻害することに基づく物質としては、 係る作用を有する物質であれば特に制限はない。CXCR4 から核へのシグナル伝達 を阻害することに基づく物質としては、G タンパク共役タンパク質の下流に存在 するシグナル伝達系の阻害剤、例えば MAPK カスケード阻害剤、ホスホライペー スC (PLC) の阻害剤、PI3キナーゼ基ナーゼ阻害剤等が挙げられる。
- (iii)CXCR4 自体の発現を阻害する物質として、細胞上からみかけ上 CXCR4 を消失させる物質及び CXCR4 自体の発現を阻害する物質が挙げられる。細胞上からみかけ上 CXCR4 を消失させる物質とは、具体的には CXCR4 のダウンレギュレーションを誘導する物質である。 CXCR4 のダウンレギュレーションの誘導とは、具体的には細胞膜に作用して細胞膜の流動性を変化させ、細胞膜上から CXCR4 を消失させる作用を意味する。このような作用を有する物質として、例えばデキサメタゾン等が挙げられる。

CXCR4 自体の発現を阻害する物質として、具体的にはアンチジーン、アンチセンス (アンチセンスオリゴヌクレオチド、アンチセンスベクターにより発現されるアンチセンス RNA)、リボザイム及び CXCR4 の発現調節部位、例えばプロモーターやエンハンサー等に対し阻害する物質が挙げられる。

後述の実施例において、CXCR4 遺伝子の一部を含むベクターを用いて CXCR4 を 欠損させたことにより、血管形成が抑制されたことが明らかとなった。従って、 CXCR4 のアンチジーン、アンチセンス又はリボザイム等により CXCR4 を阻害すれ ば、血管形成が抑制される。 本発明で好ましく使用可能なアンチセンスオリゴヌクレオチドとしては、CXCR4 遺伝子、CXCR4 に対する SDF-1 の遺伝子、又は CXCR4 に基づくシグナル系に関わる物質の遺伝子と選択的にハイブリダイズし得るヌクレオチド (DNA 又は RNA) 又はヌクレオチド誘導体、例えばアンチセンスオリゴヌクレオチド等が合まれる。本発明は例えば、配列番号: 2に示されるヒト CXCR4 遺伝子の塩基配列中のいずれかの箇所にハイブリダイズするアンチセンスオリゴヌクレオチドを合む。

このアンチセンスオリゴヌクレオチドは、好ましくは配列番号:2に示される塩基配列中の連続する少なくとも20個以上のヌクレオチドに対するアンチセンスオリゴヌクレオチドである。さらに好ましくは、前記連続する少なくとも20個以上のヌクレオチドが翻訳開始コドンを含む、前記のアンチセンスオリゴヌクレオチドである。

ここでいう「アンチセンスオリゴヌクレオチド」とは、DNA 又は mRNA の所定 の領域を構成するヌクレオチドに対応するヌクレオチドが全て相補的であるもの のみならず、DNA 又は mRNA とオリゴヌクレオチドとが配列番号:2に示される 塩基配列に選択的に安定にハイブリダイズできる限り、1 又は複数個のヌクレオチドのミスマッチが存在していてもよい。選択的に安定にハイブリダイズすると は、少なくとも 20 個、好ましくは 30 個の連続したヌクレオチド配列領域で、少なくとも 70%、好ましくは少なくとも 80%、より好ましくは 90%、さらに好ましくは 95%以上の塩基配列上の相同性を有するものを示す。尚、本明細書において相同性とは同等性(Identity)を示す。

本発明において便用されるオリゴヌクレオチド誘導体がデオキシリボヌクレオ チドの場合、各々の構造は化1に示したとおりである。

5

10

15

20

(化1)

好ましいオリゴヌクレオチド誘導体としては、修飾されていないオリゴヌクレオチドだけではなく、下に示すごとく、修飾されたオリゴヌクレオチドでもよい。このような修飾体として、例えばメチルホスホネート型又はエチルホスホネート型のような低級アルキルホスホネート修飾体、ホスホロチオエート修飾体又はホスホロアミデート修飾体等が挙げられる。

10

5

(化2)

5

10

これらのオリゴヌクレオチド修飾体は、次の通り常法により得ることができる。 化1のX及びYが0であるオリゴヌクレオチドは市販のDNA合成装置、例えば AppliedBiosystems 製によって容易に合成される、合成方法はホスホロアミダイトを用いた固相合成法、ハイドロジェンホスホネートを用いた固相合成法等で得ることができる。

X が低級アルコキシ基であるリン酸トリエステル修飾体は、常法、例えば化学合成で得られたオリゴヌクレオチドをトシルクロリドの DMF/メタノール/2,6 ールチジン溶液で処理することにより得ることができる。X がアルキル基であるアルキルホスホネート修飾体は、常法、例えばホスホアミダイトを用いて得ることができる。X が S であるホスホロチオエート修飾体は、常法、例えばイオウを

10

15

20

25

用いた固相合成法あるいはテトラエチルチウラムジスルフィドを用いて、固相合成法により得ることができる。X、Yが共にSであるホスホロジチオエート修飾体は、例えばビスアミダイトをチオアミダイトに変換し、イオウを作用させることにより固相合成法により得ることができる。Xが一級アミンあるいは二級アミンであるホスホロアミデート修飾体は、例えばハイドロジェンホスホネートを一級あるいは二級アミンで処理することにより固相合成法により得ることができる。あるいは、アミダイトをtert ーブチルハイドロパーオキサイドで酸化しても得ることができる。

精製及び純度確認は、高速液体クロマトグラフィー、ポリアクリルアミドゲル 電気泳動で行うことができる。分子量の確認は、Electrospray Ionization Mass Spectrometry 又は Fast Atom Bombardment-Mass Spectrometry で行うことがで きる。

本発明で使用されるアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体は、CXCR4 レセプター又はそのリガンド、さらに CXCR4 に基づくシグナル伝達物質の産生細胞に作用して、該ポリペプチドをコードする DNA 又は mRNA に結合することにより、その転写又は翻訳を阻害したり、mRNA の分解を促進したりして、該ポリペプチドの発現を抑制することにより、結果的に CXCR4 に基づく作用を阻害する効果を有する。

本発明で使用されるアンチセンスオリゴヌクレオチドは結果として血管の新生 を阻害することにおいて有用である。また、本発明のアンチセンスオリゴヌクレ オチドを合有する血管新生阻害剤は、癌、特には固形癌の治療剤として有用であ る。

CXCR4 アンチセンスベクターを作製するには、通常用いられる方法に従えばよい。すなわち、CXCR4 をコードする cDNA を AAV ベクター (アデノ随伴ベクター)、MLV ベクター (マウス白血病ウィルスベクター)、又は HIV ベクター等にアンチセンス方向に連結する。アンチセンス方向とは、プロモーターの下流に導入する

cDNA の 3' 側から連結することを意味する。これらのベクターに含まれる cDNA から合成されたアンチセンス RNA は、宿主の CXCR4 の発現を構成的に抑制する。

アンチセンス DNA 又は RNA は、例えばリポソーム法、HVJ リポソーム法、正電荷リポソーム法等の手段を用いて細胞に導入することができる。CXCR4 アンチセンス DNA 又は RNA を導入することにより、構成的に CXCR4 の発現を阻害する事が可能である。

5

10

15

20

25

(iv)CXCR4 に対する SDF-1 自体の発現を阻害する物質として、SDF-1 の発現阻害のためのアンチセンス及び SDF-1 の発現調節部位、例えばプロモーター等に対し阻害する物質が挙げられる。

上述した本発明で使用可能な抗体、例えば抗 SDF-1 抗体又は抗 CXCR4 抗体は、公知の手段を用いてポリクローナルまたはモノクローナル抗体として得ることができる。本発明で使用される抗体として、特に哺乳動物由来のモノクローナル抗体が好ましい。哺乳動物由来のモノクローナル抗体としては、ハイブリドーマに産生されるもの、および遺伝子工学的手法により抗体遺伝子を含む発現ベクターで形質転換した宿主に産生されるものがある。この抗体は上述の性質を有する抗体である。

抗体産生ハイブリドーマは、基本的には公知技術を使用し、以下のようにして作製できる。すなわち、所望の抗原を感作抗原として使用して、これを通常の免疫方法にしたがって免疫し、得られる免疫細胞を通常の細胞融合法によって公知の親細胞と融合させ、通常のスクリーニング法により、モノクローナル抗体産生細胞をクローニングする。

感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるものではないが、細胞融合に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的にはげっ菌類の動物、例えば、マウス、ラット、ハムスター等が使用される。感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法にしたがって行われる。

前記免疫細胞と融合される他方の親細胞としての哺乳動物のミエローマ細胞は、

10

15

20

25

すでに、公知の種々の細胞株が適宜使用される。前記免疫細胞とミエローマ細胞の細胞融合は基本的には公知の方法、たとえば、ミルステインらの方法 (Kohler、G. and Milstein, C., Methods Enzymol. (1981) 73:3-46) 等に準じて行うことができる。

得られたハイブリドーマは、通常の選択培養液、例えば、HAT 培養液(ヒポキサンチン、アミノプテリンおよびチミジンを含む培養液)で培養することにより選択される。当該 HAT 培養液での培養は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞(非融合細胞)が死滅するのに十分な時間、通常数日~数週間継続する。ついで、通常の限界希釈法を実施し、目的とする抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングおよびクローニングが行われる。このように得られたハイブリドーマから通常用いられる方法に従い抗体を取得すればよい。

また、ヒト以外の動物に抗原を免疫して上記ハイブリドーマを得る他に、ヒトリンパ球を in vitro で所望の抗原蛋白質または抗原発現細胞で感作し、感作 Bリンパ球をヒトミエローマ細胞、例えば U266 と融合させ、所望の抗原または抗原発現細胞への結合活性を育する所望のヒト抗体を得ることもできる。さらに、ヒト抗体遺伝子のレパートリーを育するトランスジェニック動物に抗原または抗原発現細胞を投与し、前述の方法に従い所望のヒト抗体を取得してもよい。

本発明には、モノクローナル抗体として、抗体遺伝子をハイブリドーマからクローニングし、適当なベクターに組み込んで、これを宿主に導入し、遺伝子組換え技術を用いて産生させた組換え型抗体を用いることができる(例えば、Carl, A.K.Borrenbaeck, James, W. Larrick, THERAPEUTIC MONOCLONAL ANTIBODIES, Published in the United Kingdom by MACMILLAN PUBLISHERS LTD 1990参照)。

また、本発明には、ヒトに対する異種抗原性を低下させること等を目的として 人為的に改変した遺伝子組換え型抗体、例えば、キメラ (Chimeric) 抗体 (欧州 特許出願公開番号 EP125023)、ヒト型化 (Humanized) 抗体 (欧州特許出願公開 番号 EP125023) を使用できる。これらの抗体は、既知の方法を用いて製造する

ことができる。

5

10

15

20

25

キメラ抗体はヒト以外の哺乳動物由来抗体の可変領域とヒト抗体由来の定常領域 (C 領域) からなり、ヒト型化抗体はヒト以外の哺乳動物由来抗体の相補性決定領域とヒト抗体由来のフレームワーク領域 (framework region; FR) および C 領域からなり、ヒト体内における抗原性が低下しているため、本発明における有効成分として有用である。

本発明で使用される抗体は、本発明に好適に使用され得るかぎり、抗体の断片 やその修飾物であってよい。例えば、抗体の断片としては、Fab、F(ab')2、Fv または H 鎖と L 鎖の Fv を適当なリンカーで連結させたシングルチェイン Fv (scFv) が挙げられる。具体的には、抗体を酵素、例えば、パパイン、ペプシン で処理し抗体断片を生成させるか、または、これら抗体断片をコードする遺伝子 を構築し、これを発現ベクターに導入した後、適当な宿主細胞で発現させる。

発明に使用される抗体を取得するために、ファージライブラリー法を用いることができる。(Marks, C. et al., The New England Journal Medicine 335, 730-733) 例えばヒト B 細胞よりヒト抗体 V 領域、例えば scFv をコードする遺伝子からなる cDNA ライブラリーを得、この cDNA ライブラリーをファージベクターに、例えば M13 ファージ表面提示ベクターに導入し、これを大腸菌に感染させる。大腸菌で cDNA ライブラリーは発現され、細胞表面に抗体 V 領域が産生される。所望の抗原をコートしたプレートに上で、抗原結合活性に基づいて選択することにより、所望の抗体をコードする遺伝子を得ることができる。

アージライブラリー法を応用してチェインシャッフリング法を用い、抗原に対しより強い結合活性を有する抗体を得ることができる。(Akamatsu, Y. & Tsurushita, N. Medical Immunology 27, 273-286 (1994))。すなわち、いったん分離した抗体遺伝子の V 領域の一方 (例えば VH) を固定し、B 細胞から調製したもう一方 (例えば VL) 混合体との間で新たにライブラリーを作製し、抗原により強く結合するクローンを分離すればよい。

10

15

20

25

また、抗体のアミノ酸配列に人為的突然変異を導入することによっても、抗原に対しより強い結合活性を有する抗体を得ることができる。(Akamatsu, Y. & Tsurushita, N. Medical Immunology 27, 273-286 (1994))。すなわち、クローニングした抗体 V 領域をコードする遺伝子に突然変異を導入し、この遺伝子を上記ファージライブラリー法で発現させることにより、抗原に対しより強い結合活性を有する抗体をコードする遺伝子を得ることができる。

これら抗体の断片は、前記と同様にしてその遺伝子を取得し発現させ、宿主により産生させることができる。本明細書でいう「抗体」にはこれらの抗体の断片も包含される。

抗体の修飾物として、ポリエチレングリコール (PEG) 等の各種分子と結合した抗体を使用することもできる。本明細書でいう「抗体」にはこれらの抗体修飾物も包含される。このような抗体修飾物を得るには、得られた抗体に化学的な修飾を施すことによって得ることができる。これらの方法はこの分野においてすでに確立されている。

前記のように発現・産生された抗体は、通常用いられる方法に従い、宿主細胞 内外から分離し均一にまで精製することができる。また、濃度測定は吸光度の測 定または ELISA 等により行うことができる。

本発明で使用される CXCR4 阻害物質として、SDF-1 又は CXCR4 と類似の構造を有するタンパク質 (類似構造タンパク質) が挙げられる。この物質は、SDF-1 又は CXCR4 との結合活性を有し、且つその生物学的活性を伝達しない物質である。即ち CXCR4 に対し SDF-1 と競合的に結合するが、SDF-1 の生物学的活性を伝達しないため、SDF-1 によるシグナル伝達を遮断する。

SDF-1 類似構造タンパク質は、SDF-1 のアミノ酸配列のアミノ酸残基を置換することにより変異を導入して作製される。SDF-1 類似構造タンパク質のもととなる SDF-1 はその由来を問わないが、抗原性等を考慮すれば、好ましくはヒト SDF-1 である。具体的には、SDF-1 のアミノ酸配列を公知の分子モデリングプログラム、

たとえば、WHATIF (Vriend et al., J. Mol. Graphics (1990) 8,52-56) を用いてその二次構造を予測し、さらに置換されるアミノ酸残基の全体に及ぼす影響を評価することにより行われる。

適切な置換アミノ酸残基を決定した後、ヒト SDF-1 遺伝子をコードする塩基配列を含むベクターを鋳型として、通常行われる PCR (ポリメレースチェインリアクション) 法によりアミノ酸が置換されるように変異を導入することにより、SDF-1 類似構造タンパク質をコードする遺伝子が得られる。これを必要に応じて適当な発現ベクターに組み込み、前記組換え型抗体の発現、産生及び精製方法に準じて SDF-1 類似構造タンパク質を得ることができる。SDF-1 類似構造タンパク質として、N 末端を欠失させた SDF-1 が知られている(EMBO J. (1997) 16,6996-7007)。

5

10

15

20

25

本発明で使用される SDF-1 部分ペプチド又は CXCR4 部分ペプチドは、各々CXCR4 あるいは SDF-1 との結合活性を有し、且つ SDF-1 の生物学的活性を伝達しない物質である。即ち、SDF-1 部分ペプチド又は CXCR4 部分ペプチドは CXCR4 又は SDF-1 に結合し、これらを捕捉することにより SDF-1 の CXCR4 への結合を特異的に阻害する。

その結果、SDF-1 の生物学的活性を伝達しないため、SDF-1 によるシグナル伝達を遮断する。

SDF-1 部分ペプチド又は CXCR4 部分ペプチドは、SDF-1 又は CXCR4 のアミノ酸配列において SDF-1 と CXCR4 との結合に係わる領域の一部又は全部のアミノ酸配列からなるペプチドである。このようなペプチドは、通常 $10 \sim 80$ 、好ましくは $20 \sim 50$ 、より好ましくは $20 \sim 40$ 個のアミノ酸残基からなる。

SDF-1 部分ペプチド又は CXCR4 部分ペプチドは、SDF-1 又は CXCR4 のアミノ酸配列において、SDF-1 と CXCR4 との結合に係わる領域を特定し、その一部又は全部のアミノ酸配列を通常知られる方法、例えば遺伝子工学的手法又はペプチド合成法により作製することができる。

10

15

20

25

SDF-1 部分ペプチド又は CXCR4 部分ペプチドを遺伝子工学的手法により作製するには、所望のペプチドをコードする DNA 配列を発現ベクターに組み込み、前記組換え型抗体の発現、産生及び精製方法に準じて得ることができる。

SDF-1 部分ペプチド又は CXCR4 部分ペプチドをペプチド合成法により作製するには、ペプチド合成において通常用いられている方法、例えば固相合成法又は液相合成法を用いることができる。具体的には、続医薬品の開発第14巻ペプチド合成 監修矢島治明廣川書店 1991 年に記載の方法に準じて行えばよい。固相合成法としては、例えば有機溶媒に不溶性である支持体に合成しようとするペプチドの C 末端に対応するアミノ酸を結合させ、 α -アミノ基及び側鎖官能基を適切な保護基で保護したアミノ酸をC 末端から N 末端方向の順番に1 アミノ酸がつ縮合させる反応と樹脂上に結合したアミノ酸又はペプチドの α -アミノ基の該保護基を脱離させる反応を交互に繰り返すことにより、ペプチド鎖を伸長させる方法が用いられる。固相ペプチド合成法は、用いられる保護基の種類により Boc 法とFmoc 法に大別される。

このようにして目的とするペプチドを合成した後、脱保護反応及びペプチド鎖の支持体から切断する。ペプチド鎖との切断反応には、Boc 法ではフッ化水素又はトリフルオロメタンスルホン酸を、又 Fmoc 法では TFA を通常用いることができる。Boc 法では、例えばフッ化水素中で上記保護ペプチド樹脂をアニソール存在下で処理する。次いで、保護基の脱離と支持体から切断しペプチドを回収する。

これを凍結乾燥することにより、粗ペプチドが得られる。一方、Fmoc 法では、 例えば TFA 中で上記と同様の操作で脱保護反応及びペプチド鎖の支持体から切断 反応を行うことができる。

得られた粗ペプチドは、HPLC に適用することにより分離、精製することができる。その溶出にあたり、蛋白質の精製に通常用いられる水-アセトニトリル系溶媒を使用して最適条件下で行えばよい。得られたクロマトグラフィーのプロファイルのピークに該当する画分を分取し、これを凍結乾燥する。このようにして

精製したペプチド画分について、マススペクトル分析による分子量解析、アミノ 酸組成分析、又はアミノ酸配列解析等により同定する。

本発明で使用される SDF-1 の部分ペプチドあるいは CXCR4 の部分ペプチドは、各々CXCR4 あるいは SDF-1 に結合し、シグナルの伝達活性がないものであれば、その配列を問わない。SDF-1 の部分ペプチドおよび CXCR4 のペプチドについては、既に知られたアミノ酸配列を使用できる。例えば、リガンドとして SDF-1 の場合、配列表の配列番号 5 (ヒト)、および 7 (マウス) に記載されたアミノ酸配列が使用可能である。

5

10

15

20

25

本発明において使用可能な CXCR4 に基づく作用を増強する物質については特に限定されないが、SDF-1 を増強する物質として、SDF-1 自体、SDF-1 のアゴニスト、又は SDF-1 の発現増強剤が挙げられる。さらに、レセプターCXCR4 を増強する物質としては、CXCR4 自体、そのアゴニスト、又は CXCR4 の発現増強剤が挙げられる。

上記説明したように、本発明に係る CXCR4 阻害剤を有効成分として含む血管形成抑制剤を用いることにより、血管形成 (Vascularization)を抑制可能となることから、固形癌に対する抗腫瘍効果 (血管新生の抑制)血管肉腫 (血管自体の癌)カポシ肉腫に対して抗腫瘍効果が発揮される。また、血管新生を病態形成要因とする疾患、具体的には慢性関節リウマチ、乾せん (psoriasis)、糖尿病性網膜症に対して治療効果が発揮される。

CXCR4 の作用を増強する物質を含む血管新生を病態形成要因とする疾患の治療剤を用いることにより、血管新生を促進させることが可能となり、心筋梗塞、術後の血管新生を伴う疾患、具体的には創傷治癒、骨の修復及びリモデリング (remodeling)、軟骨の修復、毛髪の成長、心筋梗塞、脳梗塞および脳における外傷に対する治療効果が発揮される。

本発明において使用可能な血管新生阻害及び促進試験法は血管新生試験法を用い行える。このアッセイ方法についても特に制限はなく、通常公知の方法が好ま

10

15

20

25

しく使用できる(「がんの浸潤・転移研究マニュアル」がん転移研究会編、金芳堂発行、1994年、159~182ページ)。具体的には、(i)血管内皮細胞への影響を、腫瘍細胞が血管外に浸潤する際、血管内皮細胞が開裂するという知見に基づく血管内皮細胞間隔の開裂を測定する方法(FITC-dextran の透過性から)、(ii)血管新生誘導因子としてその役割を生体内で発揮する候補因子を同定するためのinvivo 測定法として知られている角膜法、及び(iv) C A M 法(chickembryochorioallantoic membrane)、(v)肉眼で誘導血管の量を測定する背部皮下法、(vi)血管内皮細胞の管腔形成の測定方法等が挙げられる。

抗腫瘍効果の確認には、移植モデルや移植転移モデルを用いた in vivo 実験 又は癌細胞 in vitro 実験が挙げられる。具体的には、「がんの浸潤・転移研究マニュアル」がん転移研究会編、金芳堂発行、1994年、7~158ページに記載の方法を使用することができる。

本発明に係る血管形成抑制剤、抗固形癌剤、治療剤、組織修復剤等は、経口的 に全身あるいは局所的に投与することができる。例えば、点滴などの静脈内注射、 筋肉内注射、腹腔内注射、皮下注射を選択することができ、患者の年齢、症状に より適宜投与方法を選択することができる。

有効投与量は、一回につき体重 1 kg あたり 0.09 mg から 100 mg の範囲で選ばれる。あるいは、患者あたり $1 \sim 1000 \text{mg}$ 、好ましくは $5 \sim 50 \text{mg}$ の投与量を選ぶことができる。

本発明に係る血管形成抑制剤、抗固形癌剤、治療剤、組織修復剤等は、投与経路次第で医薬的に許容される担体や添加物を共に含むものであってもよい。このような担体および添加物の例として、水、医薬的に許容される有機溶媒、コラーゲン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリアクリル酸ナトリウム、アルギン酸ナトリウム、水溶性デキストラン、カルボキシメチルスターチナトリウム、ペクチン、メチルセルロース、エチルセルロース、キサンタンガム、アラビアゴ

ム、カゼイン、ゼラチン、寒天、ジグリセリン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ワセリン、パラフィン、ステアリルアルコール、ステアリン酸、ヒト血清アルブミン (HSA)、マンニトール、ソルビトニル、ラクトース、医薬添加物として許容される界面活性剤などが挙げられる。

使用される添加物は、剤型に応じて上記の中から適宜あるいは組合せて選択されるが、これらに限定されるものではない。

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例に よって何等限定されるものではない。

10 実施例

5

15

CXCR4 完全欠損マウスの作製および分析

CXCR4 遺伝子座を含むゲノム DNA を、マウス株 129DNA ライブラリー(Stratagene 社)から単離した。

エクソン2の 5'翻訳領域を含む 1.1kb ゲノム断片をネオマイシン耐性遺伝子 で置き換え、ヘルペスシンプレックスチミジンキナーゼ遺伝子を 5'末端に連結 した。

胚形成の 14.1 日(以下、E14.1 とする)の細胞内に標的ベクターをエレクトロポレーションにより導入し、G418 とガンシクロビルにより相同性組換えを選択し、PCR で同定した。

20 変異座の構造と ES 細胞コロニーでの単一の挿入物の存在をサザンハイブリダイゼーションで確認した。Nagasawa, T. et al.. Nature 382, 685-688 (1996) に記載の方法にしたがい、未分化胚芽細胞の注入により変異マウスを作製するために変異 ES 細胞コロニーを用いた。

サザンハイブリダイゼーション分析のため、テール DNA を EcoRI で消化し、ナ 25 イロンメンブレンに移し、5' 側相同領域の 550bp のプローブ A とハイブリダイズ させた。

10

15

20

25

E18.5 の胚の胎仔肝臓から単離した $3\mu g$ の全 RNA を出発材料として標準の方法に従い RT-PCR を 40 サイクル行った。630bp の PCR 産物を CXCR4 特異的プライマー,すなわち前方プライマー(配列番号: 1 1)及び後方プライマー(配列番号: 1 2)を用いて増幅した。組織学的分析及びフローサイトメトリー分析は Nagasawa, T. et al. Nature 382, 685-688 (1996)に記載の方法に準じて行った。

免疫組織学的染色は、Adachi, S., Yoshida, H., Kataoka, H.Nishikawa, S.- I. Int. Immunol. 9,507-514 の方法に準じた。胚及び器官の切片を 4%パラホルムアルデヒドで固定し、メタノールで脱水し、メタノール中 30%過酸化水素で脱色し、再度水和した。

PBSMT(1%スキムミルク粉および 0.3%v/v TritonX-100 を含む PBS) でインキュベートした後、試料を PBSMT 中、1:250 希釈した抗-PECAM 抗体(PharMingen)と 4° C 一晩インキュベートした後、PBSMT で洗浄し、1:500 希釈ホースラディッシュパーオキシダーゼ標識抗ラット Ig 抗体(Biosource 製)と PBSMT 中 4° C 一晩インキュベートした。

その後、試料をよく洗浄し、胚を $250\,\mu\rm{g/ml}$ ジアミノベンジジン (同仁化学製)、 $0.08\%\rm{NiCl}_2$ を含む PBS 中で $3\,0\,\rm{G}$ クティンキュベートした。過酸化水素を加えて、最終濃度 $0.01\%\rm{C}$ してパーオキシダーゼ染色を行った。反応は約 $30\,\rm{G}$ 分後に止めた。

Nagasawa, T. et al. Nature 382, 685-688 (1996)に記載の方法により、マウス CXCR4 又は PBSF/SDF-1cDNA の断片をプローブとしてアンチセンス転写を用いて行った。

CXCR4 の生理的機能を決定するため、CXCR4 欠損マウスを作製した。すなわち、CXCR4 遺伝子のうち、レセプター機能に重要なすべての膜貫通領域を含むエクソン2の大部分を削除し、その部分をネオマイシン耐性遺伝子(neo)で置換できるようにしたターゲットベクターを構築した。この結果、相同組換え後、実質的に

CXCR4 遺伝子が完全に削除されることとなる。

5

10

15

20

25

図1は、CXCR4 遺伝子の標的戦略を示す図(上、中、下とする)である。上には、野生型 CXCR4 対立遺伝子、中には標的ベクター、および下には予想変異対立遺伝子を示す。遺伝子の翻訳領域は黒四角で示される。白四角は5°および3°非翻訳領域を示す。点線は、標的ベクターに使用された相同な断片を示す。プローブAは、サザンハイブリダイゼーション用の外部プローブである。ここで制限酵素位置をそれぞれ、E、EcoRI; Sh、SphI; X、XhoIとした。

図2Aは、野生型(+/+)およびヘテロ変異(+/-)マウスのテール DNA のサザンブロット分析を示す写真である。プローブ A により同定された、11.8kb 野生型および 8.2kb 標的対立遺伝子の EcoRI-EcoRI 断片が示されている。また、図2Bは、CXCR4 発現の RT-PCR 増幅分析を示す写真である。全 RNA は E18.5 の野生型およびホモ変異胚から調製し、さらに CXCR4 特異的プライマーで増幅した。RT-PCR 増幅はまた、増幅可能な RNA の存在のコントロールとして、普遍的に発現している G3PDH mRNA を用いた。

CXCR4 ヘテロ (+/-) 変異を有するマウスを作製した。該マウスは健康でかつ 妊娠可能であった。CXCR4 ホモ (-/-) 変異胚は胚形成の E15.5 まで予想された 比で存在した。しかし、既に報告している PBSF/SDF-1 欠損マウスと同様に (Nagasawa, T. et al. Nature 382, 685-688 (1996))、約半分の CXCR4-/-胚 は E18.5 で死亡し、CXCR4-/-新生仔は 1 時間以内に死亡した。

胚形成時において、CXCR4 の機能を明らかにするために、CXCR4 の成育中の胚における発現を in situ ハイブリダイゼーションにより調べた。CXCR4 転写物が、胚形成時において血管形成時の内皮に高いレベルで検出された。

この知見に基づき、血管形成における CXCR4 遺伝子欠損の効果を調べた。卵黄および臍帯の血管は視覚的には正常であった。E18.5 の CXCR4-/-胚の組織学的検査では、主な血管である大動脈、大静脈、頚動脈、頚静脈、腹腔動脈、腸間膜動脈および腸間膜静脈の存在が認められた。その後、器官の血管系を可視化するた

10

15

20

25

め、野生型及び変異胚の全組織調製物について、抗 PECAM-1 抗体で免疫染色した。 PECAM-1 は胎生期を通じて、すべての内皮細胞において特異的かつ安定に発現することが知られている (Vecchi, A. et al. Eur.J. Cell Biol. 63, 247-255(1994)、 Baldwin, H. S. et al.. Development 120, 2539-2558 (1994))。

その結果、E11.5 までは胃、小腸、および腸間膜を含む胃腸組織において、高 度に分岐した均一な血管系が野生型と変異型ともに認められた。E12.5 付近では、 中腸ループに結合している腸間膜において大小の血管が再構成により形成されて いることが認められた。E13.5 での野生型胚では図3に示されるように、腸管へ 栄養する腸間膜動脈や腸間膜静脈から分岐する多くの大分枝が形成されていた。 一方、E13.5での CXCR4-/-胚の腸間膜では、これらの大分枝が存在せず、その代 わりより小さな血管のみが生じていた。顕微鏡を用いた組織学的分析によれば、 E13.5 での野生型胚の腸間膜には腸間膜動脈や腸間膜静脈が認められ、これより 分岐した血管は動脈、静脈が対となっていた(図4)。これとは対照的に、CXCR4-/-胚の大部分の血管は図8に見られるように対ではなく一本であった。ただし、変 異胚の腸間膜内の腸間膜動脈や腸間膜静脈は正常であった。E17.5 での野生型胚 では、腸間膜の大型の血管は多くの分枝を出し腸管に達していた(図5と図6)。 しかしながら、CXCR4-/-胚ではこのような腸間膜の大型の血管に相当する血管は 実質的に欠損していた (図9と図6)。また、変異腸間膜では異常な分岐を示す 大型の血管が認められた (図9と図6)。このような血管系の欠損により、大部 分の E16.5 の変異胚の小腸には多数の出血様病変が見られた。この病変は腸を支 配する循環系の異常によるものと考えられる(図11)。

以上の結果から、CXCR4 は、小腸の正常な血管形成に必須であることが示された。その作用機序としてはCXCR4 は、腸間膜の血管の分岐及び/又は再構成に関与していると考えられる。

胃の場合、野生型胚では、E13.5 までに、小弯側の間葉から分岐する大型の血管が形成され、腹側および背側表面全体に分布している(図12A、12C)。組

織学的解析によると、この血管は E15.5 の野生型マウスにおいて、図12 C内に 挿入した写真で示されるように、静脈と動脈が対をなしていた。しかしながら、 これに相当する血管は変異胚には認められなかった (図12B、12D)。胃を 取り巻く小血管ネットワークの形成は、変異胚でも正常に見えた(図12D)。

E18.5 での変異胚の胃腸の組織学的分析では、器官形成に何等異常は認められなかった。例えば、変異マウスの胃、腸管の平滑筋層は、外層および内層それぞれ、縦方向および垂直方向に正常に認められた。

5

10

15

20

25

図3~6は、CXCR4-/-胚における胃腸系血管欠損を示す写真であり、野生型の腸間膜および腸の、抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。図3はE13.5 での腸間膜と中腸ループ領域を示す。図5はE17.5 での空腸を示す。図6はE17.5 での空腸を示す。図7はE13.5 での染色した腸間膜の断面を示す。図3,5,6 での矢印は、野生型腸間膜の小腸を栄養する上腸間膜動脈又は静脈よりの大型の分枝を示す。

また、図7~11は、同様に CXCR4-/-胚における胃腸系血管欠損を示す写真であり、変異型の腸間膜および腸の、抗 PECAM-1 抗体による免疫染色を示す写真である。図7は E13.5 での腸間膜と中腸ループ領域を示す。図9は E17.5 での空腸を示す。図10は E17.5 での空腸を示す。図8は E13.5 での染色した腸間膜の断面を示す。図11は E16.5 での変異マウスの未染色の腸出血様病変を示す。図9、10での矢印は、変異マウスの走行、分岐が異常な大型の血管を示す。

また、図12Aから12Dは、抗PECAM-1抗体による胃の免疫染色の結果を示す写真である。図12Aと12Bが E13.5、図12Cと12Dは E15.5、図12Aと12Cは野生型、図12Bと12Dは変異型を示す。図12Cの写真内に挿入された写真は、E15.5 での染色した胃の壁内の大型の血管のヘマトキシリン-エオジン染色された断面を示す。図12Aと12Cの矢印は野生型にのみ観察される大型の血管を示す。du は十二指腸、p は中間腸ループの近位を、dm は中間腸ループの末梢部、a は動脈、v は静脈を示す。

これらの知見は、CXCR4-/-マウスにおける血管形成の異常は、消化管そのものの異常による二次的なものではないことを示している。このような血管形成の異常と同様の異常が PBSF/SDF-1 欠損マウスでも認められた。

in situ ハイブリダイゼーション分析によれば、E12.5 の野生型胚の腸間膜、腸壁及び胃壁の血管内皮細胞に CXCR4 転写物が発現していることが示された(図 $13B \times 13E$)。特に、腸間膜動脈の分枝の内皮細胞に強い発現が観察された(図 $13B \times 13E$)。これとは対照的に、PBSF/SDF-1 は腸間膜の内皮細胞をとりまく間葉細胞において高いレベルで発現していたが、腸と胃の壁や内皮細胞には発現していなかった(図13C)。

5

10

15

20

25

図13Aから13Fは in situ ハイブリダイゼーションによる胃腸組織での CXCR4 および PBSF/SDF-1 の発現の解析を示す写真である。野生型の中腸ループ につながる腸間膜の連続切片を用いて、1枚はヘマトキシリン-エオジンで染色し(図13Aと13D)、もう1枚は CXCR4 特異的プローブとハイブリダイズし(図13Bと13E)、更にもう1枚は PBSF/SDF-1 特異的プローブとハイブリダイズした(図13E)。図13Dと13Eは、図13Aと13Bの上腸間膜動脈から生 じた分岐血管の拡大図であり、血管内皮細胞に CXCR4 の強い発現があることが示された。図13Bと13Eの矢印矢頭は、腸間膜血管の CXCR4 の発現が認められる内皮細胞を示す。腸間膜内の内皮細胞を取り巻く間葉細胞で PBSF/SDF-1 が発現している(図13E)。野生型 E18.5 胚の骨髄の断面であり、造血細胞内で CXCR4 が発現し、紡錘型のストローマ細胞で発現していない (図13F)。 m は、腸間膜、iは、小腸、a は上腸間膜動脈、v は上腸間静脈を示す。

得られた発現パターンは、間葉細胞により産生された PBSF/SDF-1 が内皮細胞上の CXCR4 に作用することを示し、これより腸間膜の間葉において極めて重要な役割を果たすサイトカインによるパラクラインシグナルの存在が強く示唆される。このことから CXCR4-/-および PBSF/SDF-1-/-の胃で大血管を欠損する表現型も、胃の小弯に沿う間葉での血管の分岐または再構成の異常による結果である可能性

がある。

5

10

15

20

25

他の器官で血管系を調べるため、卵黄嚢、脳、心臓を抗 PECAM-1 モノクローナル抗体で染色した。卵黄嚢(E12.5,E14.5)、頭領域(E11.5)、心臓(E12.5-E14.5)の大および小血管の形成は、CXCR4-/-、PBSF/SDF-1-/-と、野生型の間で明らかな差はなかった。

以上の実験結果をまとめると、CXCR4 と PBSF/SDF-1 は血管内皮細胞に作用して血管分岐又は再構成を制御することにより、胃腸組織へ供給する成熟血管系の形成に必須であることが示された。

フローサイトメトリー分析によると、CXCR4-/-マウスの胎仔肝臓のB細胞前駆細胞が極めて減少していることが明らかとなった。組織学的分析では、骨髄腔の骨髄球系細胞およびその前駆細胞が認められなかった。さらに、E18.5 の変異マウスの心臓では心室中隔の膜性部の欠損が見いだされた。これらの異常はPBSF/SDF-1 欠損マウスで観察された表現型と非常に似ており、CXCR4 が、PBSF/SDF-1 の主要な生理的受容体であるという考えを支持する。

in situ ハイブリダイゼーションにより E18.5 での野生型マウスの骨髄においては、造血細胞において CXCR4 転写物が発現していたが PBSF/SDF-1 転写物の発現が認められた紡錘型ストローマ細胞には CXCR4 転写物が発現されなかった(図 (Fig3d))。これらの発現パターンの結果は、骨髄においてパラクラインシグナルの存在を意味するものである。

今まで報告された Flk-1、Tie-2 などの受容体チロシンキナーゼ(RTKs)と、VEGF、アンジオポイエチン-1、PDGF-B のようなそのリガンドの変異マウスを用いた解析によれば、それらは血管系の発育に重要な役割を果たし、それらの多くは、発生における血管形成のごく初期過程及び体のいたるところでの血管形成(卵黄嚢、必要、胚外の脈管構造を含む)に必要であることが知られている(Shalaby, F. et al. Nature 376, 62-66 (1995)、Fong, G.-H., Rossant, J., Gertsenstein, M. & Breitman, M. L. Nature 376, 66-70 (1995)、Dumont, D.J. et al. GenesDev.

10

15

20

25

8, 1897-1909 (1994), Sato, T. N. et al. Nature 376, 70-74 (1995), Carmeliet, P. et al. Nature 880, 435-439 (1996), Ferrara, N. et al. Nature 380, 439-442 (1996), Suri, C. et al. Cell 87, Il71-1180 (1996)).

これとは対照的に、CXCR4 および PBSF/SDF-1 の作用は発生においてより後期 であり、器官特異的である。Tie-2 およびそのリガンドであるアンジオポイエチ ン-1 は、初期の血管系で分岐および/または再構成に必要と考えられている (Sato, T. N. et al. Nature 376, 70-74 (1995), Suri, C. et al. Cell 87, 1171-1180 (1996))。消化管での成熟血管系形成における役割は明らかでない。 また、Tie-2 又はアンジオポイエチン-/-マウスで観察される卵黄嚢血管系にお ける明確な異常は、CXCR4 または PBSF/SDF-1-/-マウスでは認められなかった。 一方、PF4(Maione, T. E. et al. Science 247, 77-79 (1990))、IL-8(Koch, A. E. et al. Science 258, 1798-1801 (1992)), IP-10(Luster, A. D. et al., J. Exp. Med.182, 219-231 (1995))、および Gro β (Cao, Y. H., et al., J. J. Exp. Med. 182, 2069-2077 (1995))といった CXC ケモカインも血管新生制御因子であるこ とが報告されている。しかし、内皮細胞でのレセプターの発現や生理学的役割は いまだ解明されていない。凝固因子 V(Cui, J., et al. Nature 384, 66-68 (1996)) 及び組織因子(Carmeliet, P. et al. Nature 883, 78-75 (1996))は、卵黄嚢血 管系 に必須であることが示されているが、これらの因子がいかなる受容体を介 して作用するかは明らかでない。

以上の背景から、本発明はケモカインと7回膜貫通 G タンパク質共役型受容体 という血管形成に必須の新規なシグナル系の存在を示したと言える。

最近、ヘテロ三量体 GTP 結合タンパク質 $G\alpha$ 13 の α サブユニットを欠損するマウスでは、卵黄嚢の血管系が形成されないこと及び胚体の小血管が拡大するなどの異常があることが示された。その表現型は CXCR4 欠損マウスとは異なるが、CXCR4 が $G\alpha$ 13 と共役する可能性について検討する必要はある。

CXCR4とCCR5は、それぞれT細胞系親和性およびマクロファージ親和性のHIV-1

株が宿主細胞に感染するのに必須のコレセプターであることが知られている (Feng, Y., et al., Science 272, 872-877 (1996)、 Fauci, A. S. Nature 884, 529-584 (1996))。このうち CCR5 を欠損したホモ変異体の人々が見出されてお り、これらの人々は、HIV-1 感染に抵抗性であり何ら健康に問題はない(Liu,Ret al. Cell 86, 367-377 (1996)、Samson, M. et al. Nature 382, 722-725(1996)、Dean, M. et al. Science 273, 1856-1861)。

しかし、もう一方の CXCR4 に関しては、CXCR4 欠損マウスが胚時期に致死性であることから、ヒトでの CXCR4 ホモ欠損はありえないことが強く示唆された。ただし、T細胞系親和性 HIV-1 抵抗性の長期生存者においては他の遺伝的要因または生存可能な CXCR4 ホモ変異が存在する可能性は残されている。

産業上の利用可能性

5

10

15

CXCR4 ノックアウトマウスおいては血管の形成が抑制されたという本発明による知見に基づき、CXCR4 の作用を阻害する物質を有効成分として含有する血管形成抑制剤、また癌組織の維持、拡大において血管形成は必須であることから、抗固形癌剤の作成、及び CXCR4 の作用を阻害する物質を有効成分として含有する血管新生を病態形成要因とする疾患の治療剤の作成、さらには、CXCR4 の作用を増強する物質を有効成分として含有する組織修復剤の作成に用いることができる。

5

10

15

25

請求の範囲

- 1. CXCR4 に基づく作用を阻害する物質を有効成分として含有してなる血管形成を抑制する治療剤。
- 2. CXCR4 に基づく作用を阻害する物質を有効成分として含有してなる固形癌に対する治療剤。
- 3. CXCR4 に基づく作用を阻害する物質を有効成分として含有してなる血新生を病態形成要因とする疾患の治療剤。
- 4. CXCR4 に基づく作用を阻害する有効成分として含有してなる組織を修復する治療剤。
- 5. 前記物質が、SDF-1 と CXCR4 との結合自体を阻害することを特徴とする請求項 1 ~ 4 のいずれかに記載の治療剤。
 - 6. 前記物質が CXCR4 から核へのシグナル伝達を阻害することを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の治療剤。
 - 7. 前記物質が CXCR4 自体の発現を阻害することを特徴とする請求項 $1\sim4$ のいずれかに記載の治療剤。
 - 8. 前記物質が SDF-1 自体の発現を阻害することを特徴とする請求項 $1 \sim 4$ のいずれかに記載の治療剤。
 - 9. 請求項5のおいてさらに、前記物質が、SDF-1 を阻害することを 特徴とする治療剤。
- 20 10. 請求項5においてさらに、前記物質が、CXCR4 を阻害することを特徴とする治療剤。
 - 11. 請求項9においてさらに、前記物質が、CXCR4 に対し SDF-1 と 拮抗的に競合し阻害することを特徴とする治療剤。
 - 12. 請求項9においてさらに、前記物質が、SDF-1に結合してCXCR4 へのSDF-1の結合を阻害することを特徴とする治療剤。
 - 13. 請求項11においてさらに、前記物質が、SDF-1類似蛋白質、

5

10

15

20

25

前記蛋白質と他のペプチド又はポリペプチドとの融合蛋白質、SDF-1 の部分ペプチド、又は SDF-1 の結合部位と類似の構造を有する低分子化合物からなる群から選ばれる1つであることを特徴とする治療剤。

- 14. 請求項12においてさらに、前記物質が、抗SDF-1抗体、抗SDF-1抗体、抗SDF-1抗体活性を有する前記抗体断片、SDF-1に対する結合活性を有する融合タンパク質、SDF-1の構造変化を誘導する物質、及びSDF-1のCXCR4との結合部位に結合可能な低分子化合物からなる群から選ばれる1つであることを特徴とする治療剤。
- 15. 請求項10においてさらに、前記物質が、SDF-1 との結合において CXCR4 と拮抗的に競合して阻害することを特徴とする治療剤。
- 16. 請求項10においてさらに、前記物質が、CXCR4に結合してSDF-1のCXCR4への結合を阻害することを特徴とする治療剤。
- 17. 請求項15においてさらに、前記物質が、CXCR4 と拮抗的に阻害する可溶性 CXCR4、CXCR4 と類似の構造を有するタンパク質、前記タンパク質 と他のペプチド又はポリペプチドとの融合タンパク質、及び CXCR4 部分ペプチド及び CXCR4 の結合部位と類似の構造を有する低分子化合物からなる群から選ばれる1つであることを特徴とする治療剤。
- 18. 請求項16においてさらに、前記物質が、抗CXCR4抗体、抗CXCR4抗体、抗CXCR4抗体活性を有する抗体断片、CXCR4に対する結合活性を有する融合タンパク質、SDF-1の構造変化を誘導する物質およびCXCR4のSDF-1結合部位に結合する低分子化合物からなる群から選ばれる1つであることを特徴とする治療剤。
- 19. 請求項6においてさらに、前記物質がGタンパク共役タンパク質の下流に存在するシグナル伝達系の阻害剤であって、MAPKカスケード阻害剤、ホスホライベースC(PLC)の阻害剤、及びPI3キナーゼ基ナーゼ阻害剤からなる群から選ばれる1つであることを特徴とする治療剤。
- 20. 請求項7においてさらに、前記物質が、細胞上からみかけ上CXCR4 を消失させる物質であって、細胞膜に作用して細胞膜の流動性を変化させ、細胞

5

15

膜上から CXCR4 を消失させることを特徴とする治療剤。

- 21. 請求項7においてさらに、前記物質が、CXCR4 自体の発現を阻害する物質であって、アンチジーン、アンチセンスオリゴヌクレオチド、アンチセンスベクターにより発現されるアンチセンスRNA、リボザイム及びCXCR4発現調節部位に対する阻害性物質からなる群から選ばれる1つであることを特徴とする治療剤。
- 22. 請求項8においてさらに、前記物質が SDF-1 の発現阻害のためのアンチセンスであることを特徴とする治療剤。
- 23. 請求項8においてさらに、前記物質が SDF-1 の発現調節部位に 10 対し阻害することを特徴とする治療剤。
 - 24. CXCR4 に基づく作用を阻害する物質を用いる血管形成抑制方法。
 - 25. CXCR4 に基づく作用を阻害する物質を用いる固形癌治療方法。
 - 26. CXCR4 に基づく作用を阻害する物質を用いる血新生を病態形成 要因とする疾患の治療方法。
 - 27. CXCR4 に基づく作用を阻害する物質を用いる組織修復方法。

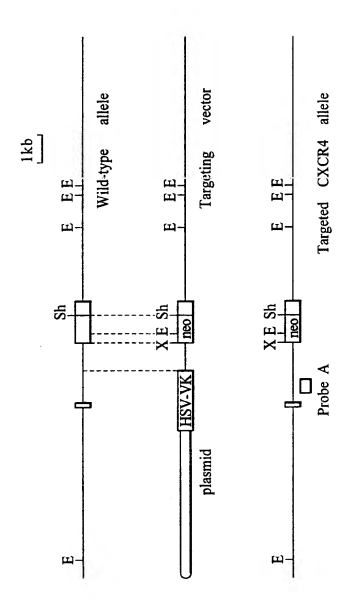




図2A

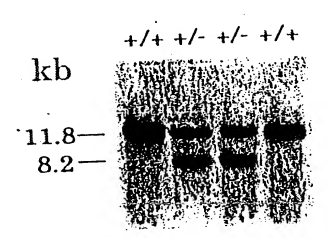


図2B

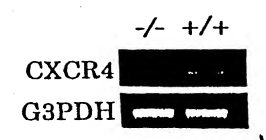


図3

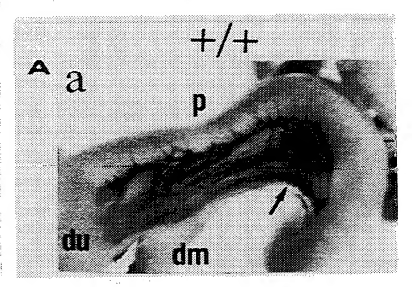


図4

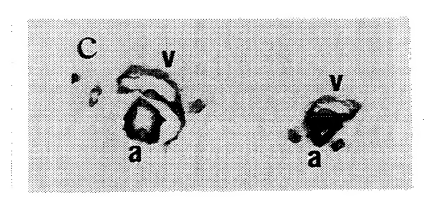


図5

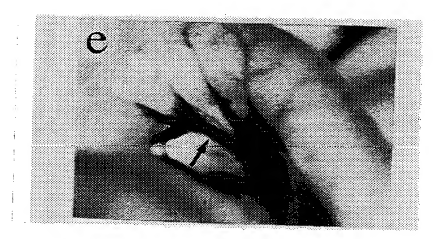
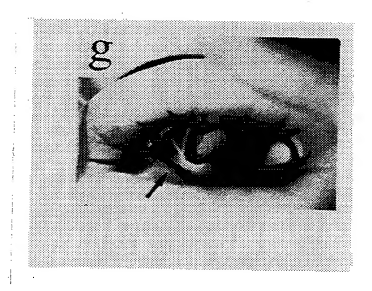


図6





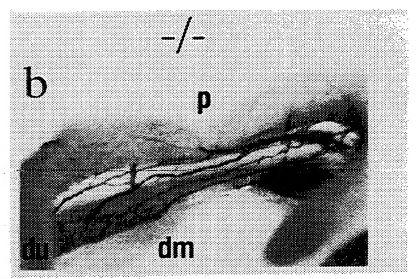


図8

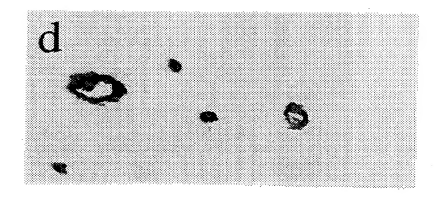


図9

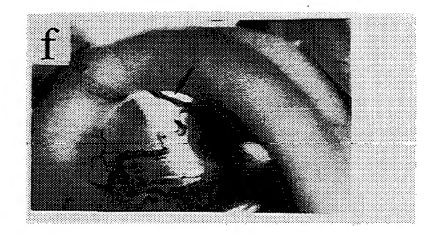


図10

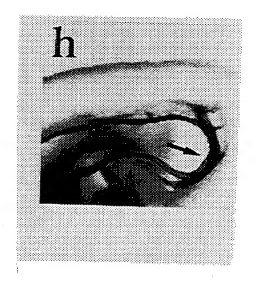


図11

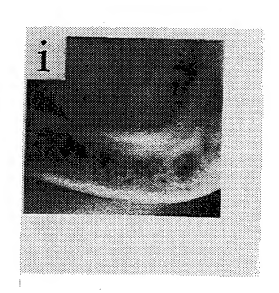


図12A

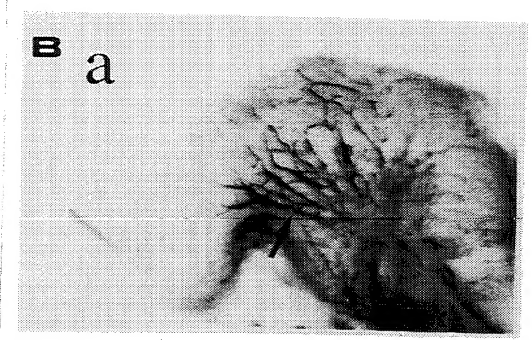


図12B



図12C

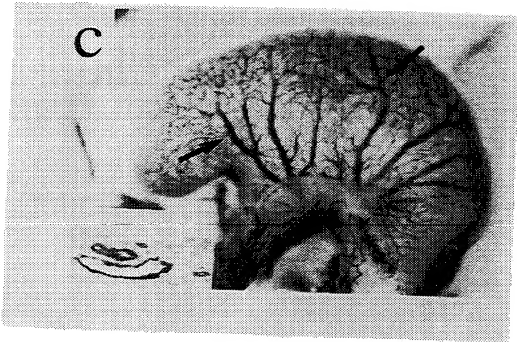


図12D

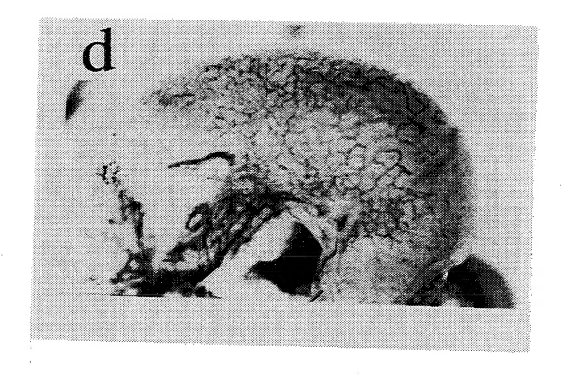


図13A 図13B 図13C

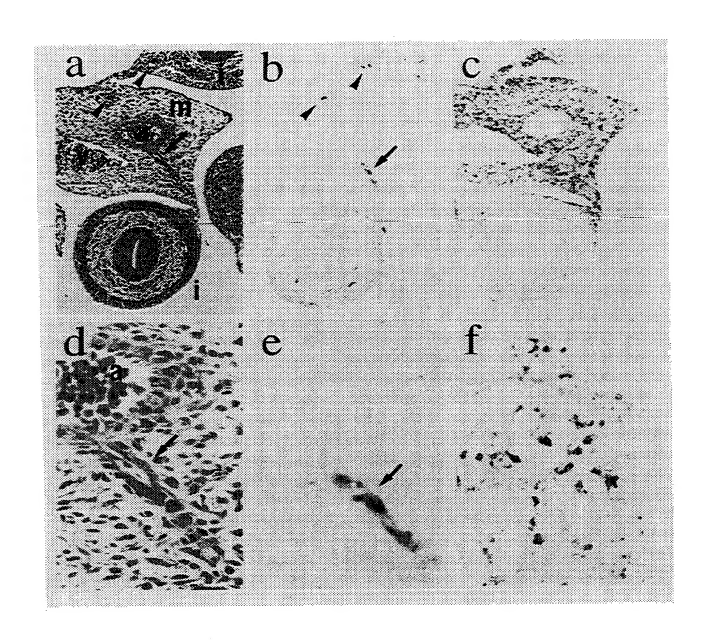


図13D 図13E 図13F

PCT/JP99/01448 WO 99/48528

配列表 SEQUENCE LISTING

<110> CHUGAI SEIYAKU KABUSIKI KAISHA

5 <120>Angiogenesis

<130>CGS 98-06 PCT

<160> 12 10

 $1\bar{\mathbf{5}}$

<210>1 <211>352 <212>PRT <213>Mus

	<400)>1														
	Met	Glu	Gly	Ile	Ser	Ile	Tyr	Thr	Ser	Asp	Asn	Tyr	Thr	Glu	Glu	
						5				_	11		_			15
20	Met	Gly	Ser	Gly		Tyr	Asp	Ser	Met	Lys		_	Cys	Phe	Arg	20
						20		T	T1-	DL -	2	-	The	110	Т	30
	Glu	Glu	Asn	Ala		Phe	ASN	Lys	116	rne	Leu 40		Inr	116	lyr	45
	Can	Tlo	110	Dho		35 Thr	Glv	Πa	Va l	Glv		-	Len	Val	Ile	40
25	zer.	116	116	rne	Leu	50	u 1 y	116	Vai	uly	5		Deu	741	110	60
20	Len	Val	Met	Glv	Tvr	Gln	Lvs	Lvs	Leu	Arg			Thr	Asp	Lys	
	БСС	,,,,	1100	413	-7-	65	_, _	_, _		0	. 70			•	•	75
	Tyr	Arg	Leu	His	Leu	Ser	Val	Ala	Asp	Leu	Leu	Phe	Val	He	Thr	
						80					8					90
30	Leu	Pro	Phe	Trp	Ala	Val	Asp	Ala	Val	Ala	Asn	Trp	Tyr	Phe	Gly	
						95					100				_	105
	Asn	Phe	Leu	Cys		Ala	Val	His	Val	He			Val	Asn	Leu	100
	_	~		** 1		10	T	41.	Dh.	71.	115		4.55	4	Т	120
0.5	Tyr	Ser	Ser	vai		Ile	Leu	Ala	rne	116	3er		ASP	Arg	I y I	135
35	Lon	410	110	Val		.25 Ala	Thr	۸en	Ser	Gln			Arg	I.vs	Len	100
	Leu	MIG	116	Val		40	1111	ASII	501	u I II	145		**** 6	<i>U</i> , 5	Dou	150
	Leu	Ala	Glu	Lvs		Val	Tyr	Val	Gly	Val			Pro	Ala	Leu	
	200		014	_,_		.55	-0-		•		160					165
40	Leu	Leu	Thr	Ile	Pro	Asp	Phe	Ile	Phe	Ala	Asn	Val	Ser	Glu	Ala	
						70					175					180
	Asp	Asp	Arg	Tyr	Ile	Cys	Asp	Arg	Phe	Tyr	Pro	Asn	Asp	Leu	Trp	
						85					190				_	195
	Val	Val	Val	Phe		Phe	Gln	His	Ile	Met			Leu	Ile	Leu	040
45					2	200					20	5				210

THIS PALIE BLANNIN 1000

	Pro	Gly	He	Val		Leu 15	Ser	Cys	Tyr	Cys	220		He	Ser	Lys	225	5
	Leu	Ser	His	Ser		Gly 30	His	Gln	Lys	Arg	Lys 235		Leu	Lys	Thr	240)
5	Thr	Val	Ile	Leu	Ile	Leu	Ala	Phe	Phe	Ala	Cys	Trp	Leu	Pro	Tyr		
	Tyr	Ile	Gly	Ile		45 Ile	Asp	Ser	Phe	Ile	250 Leu		Glu	Ile	Ile	255)
						60					265					270)
10	Lys	Gln	Gly	Cys		Phe 75	Glu	Asn	Thr	Val	His 280		Trp	Ile	Ser	285	10 55 70 35 00 15
	Ile	Thr	Glu	Ala		Ala 90	Phe	Phe	His	Cys	Cys 295		Asn	Pro	Ile	300)
	Leu	Tyr	Ala	Phe	Leu		Ala	Lys	Phe	Lys		Ser	Ala	Gln	His	315	
i 5	Ala	Leu	Thr	Ser	Val	Ser	Arg	Gly	Ser	Ser	Leu	Lys	Ile	Leu	Ser		
	I.vs	Gly	I.vs	Arø		20 Glv	His	Ser	Ser	Val	325 Ser		Glu	Ser	Glu	33(,
	цу	dry	D) S	6		35			001		340					345	5
90	Ser	Ser	Ser	Phe		Ser 50	Ser										
20					J	J U											
	<216	0>2															
		1>158															
		2>DN/															
25	<213	3>Mus	3														
	<220																
		1>CDS		= -													
	<22	2>(1)) (1059	"												
30	<40	0.0															
		gag	000	atc	agt	ata	tac	act	tca	gat	ลลด	tac	acc	gag	gaa	45	
	_	ggc															
		gaa															
35		atc															
		gtc															
	tac	agg	ctg	cac	ctg	tca	gtg	gcc	gac	ctc	ctc	ttt	gtc	atc	acg	270	
	ctt	ccc	ttc	tgg	gca	gtt	gat	gcc	gtg	gca	aac	tgg	tac	ttt	ggg	315	
	aac	ttc	cta	tgc	aag	gca	gtc	cat	gtc	atc	tac	aca	gtc	aac	ctc	360	
40		agc	_	_													
	_	gcc		_													
	_	gct	_														
•	_	ctg				-											
	_	gac	-														
15	σtσ	o++	ot o	ttr	്മമ	+++	Cag	cac	atc	atø	o++	ወወር	ctt	atc	ctg	630	

	cct ggt att gtc atc ctg tcc tgc tat tgc att atc atc tcc aag 675	
	ctg tca cac tcc aag ggc cac cag aag cgc aag gcc ctc aag acc 720	
	aca gtc atc ctc atc ctg gct ttc ttc gcc tgt tgg ctg cct tac 765	
	tac att ggg atc agc atc gac tcc ttc atc ctc ctg gaa atc atc 810	
~	aag caa ggg tgt gag ttt gag aac act gtg cac aag tgg att tcc 855	
5		
	atc acc gag gcc cta gct ttc ttc cac tgt tgt ctg aac ccc atc 900	
	ctc tat gct ttc ctt gga gcc aaa ttt aaa acc tct gcc cag cac 945	
	gca etc ace tet gtg age aga ggg tee age etc aag ate etc tee 990	
	aaa gga aag cga ggt gga cat tca tct gtt tcc act gag tct gag 1035	
10	tct tca agt ttt cac tcc agc taa cacagatgta aaagactttt ttttat 1085	
	acgataaata acttttttt aagttacaca tttttcagat ataaaagact gaccaatatt 1145	
	gtacagtttt tattgcttgt tggatttttg tcttgtgttt ctttagtttt tgtgaagttt 1205	
	aattgactta tttatataaa tttttttgt ttcatattga tgtgtgtcta ggcaggacct 1265	
	gtggccaagt tcttagttgc tgtatgtctc gtggtaggac tgtagaaaag ggaactgaac 1325	
15	attccagage gtgtagttaa tcacgtaaag ctagaaatga tccccagctg tttatgcata 1385	
10	gataatetet eeatteegt ggaacgtttt teetgttett aagaegtgat titgetgtag 1445	
	aagatggcac ttataaccaa agcccaaagt ggtatagaaa tgctggtttt tcagttttca 1505	
	ggagtgggtt gatttcagca cctacagtgt acagtcttgt attaagttgt taataaaagt 1565	
		88
20	acatgttaaa cttaaaaaaa aaa 15	00
20	(01.0)	
	<210>3	
	<211>359	
	<212>PRT	
	<213>Mus	
25		
	<400>3	
	Met Glu Pro Ile Ser Val Ser Ile Tyr Thr Ser Asp Asn Tyr Ser	
	5 10 15	
	Glu Glu Val Gly Ser Gly Asp Tyr Asp Ser Asn Lys Glu Pro Cys	
30	20 25 30	
	Phe Arg Asp Glu Asn Val His Phe Asn Arg Ile Phe Leu Pro Thr	
	35 40 45	
	Ile Tyr Phe Ile Ile Phe Leu Thr Gly Ile Val Gly Asn Gly Leu	
	50 55 60	
35	Val Ile Leu Val Met Gly Tyr Gln Lys Lys Leu Arg Ser Met Thr	
30	65 70 75	
	Asp Lys Tyr Arg Leu His Leu Ser Val Ala Asp Leu Leu Phe Val	
	Ile Thr Leu Pro Phe Trp Ala Val Asp Ala Met al.a Asp Trp Tyr	
4 0	95 100 105	
	Phe Gly Lys Phe Leu Cys Lys Ala Val His Ile Ile Tyr Thr Val	
	110 115 120	
	Asn Leu Tyr Ser Ser Val Leu Ile Leu Ala Phe Ile Ser Leu Asp	
	125 130 135	
45	Arg Tyr Leu Ala Ile Val His Ala Thr Asn Ser Gln Arg Pro Arg	

					14	0					145					150	J
	Lys	Leu	Leu	Ala	Glu I 15		Ala	Val	Tyr	Val	Gly 160		Trp	Ile	Pro	16	5
5	Ala	Leu	Leu	Leu	Thr 170	lle	Pro	Asp	Phe	Ile		Ala	Asp	Val	Ser	180	
	Gln	Gly	Asp	Ile	Ser (iln	Gly	Asp	Asp	Arg	Tyr 190		Cys	Asp	Arg	19	5
	Leu	Tyr	Pro	Asp	Ser I		Trp	Met	Val	Val	Phe 205		Phe	Gln	His	210	0
10					Leu 21	5					220					22	5
					11e S	0					235					24	0
15					Leu I	5					250			•		25	5
					Leu I	0					265					27	0
					Gly V	5					280					28	5
20					Trp 29 Asn 1	0					295	,				30	C
					30 Ala	5					310)				31	5
25					32 Ile	0					325	,				33	C
	•				33 Glu	5					340)				34	5
30					35						355						
	<21 <21	0>4 1>17 2>DN 3>Mu	A														
35	<22 <22	0> 1>CD 2>(1		(108	0)												
40		0>4															
	atg gaa	gaa gaa	gtg	ggg	agt tct	gga	gac	tat	gac	tcc	aac	aag	gaa	ccc	tgc	90	
45			_	_	aac												

THIS PAGE BLAWN WAR

```
gtg atc ctg gtc atg ggt tac cag aag aag cta agg agc atg acg 225
        gac aag tac cgg ctg cac ctg tca gtg gct gac ctc ctc ttt gtc 270
        atc aca etc eec tte tgg gca gtt gat gec atg get gae tgg tac 315
        ttt ggg aaa ttt ttg tgt aag gct gtc cat atc atc tac act gtc 360
        aac ctc tac agc agc gtt ctc atc ctg gcc ttc atc agc ctg gac 405
 5
        cgg tac ctc gcc att gtc cac gcc acc aac agt caa agg cca agg 450
        aaa ctg ctg gct gaa aag gca gtc tat gtg ggc gtc tgg atc cca 495
        gcc ctc ctc ctg act ata cct gac ttc atc ttt gcc gac gtc agc 540
        cag ggg gac atc agt cag ggg gat gac agg tac atc tgt gac cgc 585
        ctt tac ccc gat agc ctg tgg atg gtg ttt caa ttc cag cat 630
10
        ata atg gtg ggt ctc atc ctg ccc ggc atc gtc atc ctc tcc tgt 675
        tac tgc atc atc tct aag ctg tca cac tcc aag ggc cac cag 720
        aag cgc aag gcc ctc aag acg aca gtc atc ctc atc cta gct ttc 765
        ttt gcc tgc tgg ctg cca tat tat gtg ggg atc agc atc gac tcc 810
        tte atc ett ttg gga gte atc aag caa gga tgt gac tte gag age 855
15
        att gtg cac aag tgg atc tcc atc aca gag gcc ctc gcc ttc ttc 900
        cae tgt tgc ctg aac ccc atc ctc tat gcc ttc ctc ggg gcc aag 945
        ttc aaa agc tct gcc cag cat gca ctc aac tcc atg agc aga ggc 990
        tcc agc ctc aag atc ctt tcc aaa gga aag cgg ggt gga cac tct 1035
        tcc gtc tcc acg gag tca gaa tcc tcc agt ttt cac tcc agc taa 1080
20
        cccttatgca aagacttata taatatatat atatatatga taaagaactt ttttatgtta 1140
        cacattttcc agatataaga gactgaccag tcttgtacag ttttttttt tttttaattg 1200
        actgttggga gtttatgttc ctctagtttt tgtgaggttt gacttaattt atataaatat 1260
        tgttttttgt ttgtttcatg tgaatgagcg tctaggcagg acctgtggcc aagttcttag 1320
        tagctgttta tctgtgtgta ggactgtaga actgtagagg aagaaactga acattccaga 1380
25
        atgtgtggta aattgaataa agctagccgt gatcctcagc tgttgctgca taatctcttc 1440
        atteegagga geaccecace eccacecca eccecacec attettaaat tgtttggtta 1500
        aagatggcac ttaaaaccaa agcctgaaat ggtggtagaa atgctggggt tttttttgtt 1620
        tgtttgtttt ttcagttttc aagagtagat tgacttcagt ccctacaaat gtacagtctt 1680
30
        1758
        aaaaaaaaa aaaaaaaa
        <210>5
         <211>89
35
         <212>PRT
         <213>Artificial Sequence
         <223>Ligand peptide
40
         <400>5
        Met Asn Ala Lys Val Val Val Leu Val Leu Val Leu Thr Ala
                                                                      15
                                                 10
                            5
         Leu Cys Leu Ser Asp Gly Lys Pro Val Ser Leu Ser Tyr Arg Cys
                                                                      30
                           20
 45
```

THIS PAGE BLANK WERT

	Pro Cys Arg Phe Phe Glu Ser His Val Ala Arg Ala Asn Val Lys 35 40 4	5
	His Leu Lys Ile Leu Asn Thr Pro Asn Cys Ala Leu Gln Ile Val	
	50 55	0
5	Ala Arg Leu Lys Asn Asn Arg Gln Val Cys Ile Asp Pro Lys	7 5
	65 70 70 Leu Lys Trp Ile Gln Glu Tyr Leu Glu Lys Ala Leu Asn Lys	J
	80 85	
10	<210>6	
	<211>2244 <212>DNA	
	<213>Mus	
	12107 Mub	
15	<220>	
	<221>CDS	
	<222>(471)(743)	
	<400>6	
20	gcacgggaca ggccgggcca cacccaccgg ggcgagctcg gagggcggcg ctctgggcgg	60
	agggcccggc ggctcggccc agggccgctt acctcgtcgc cggggccgga gagggcgggc	120
	ggaggcacgg ggcctggagg cgccaggcgg aggatgcggg cgacacggtg gcggcggcga	
	ccgcgcgacc gggcgggcgg gcgggcaggg gcgagcggag ggagggag	240
	ggatctgtcg aggaaaaatc ttgcggccgg cgattccccg ccttttaagc gcagcctgca	300 360
25	ctcccccac cccacgcagg ggcgggcctt ccccaacgcg ggcgcccact ggccgccgcg	
	cgccgctccc ctccagctcg cctgcgcctc tcactctccg tcagccgcat tgcccgctcg gcgtccggcc cccgacccgc gctcgtccgc ccgcccgccc gcccgcccgc gcc 473	120
	atg aac gcc aag gtc gtg gtc gtg gtc ctc gtg ctg acc gcg 518	
	ctc tgc ctc agc gac ggg aag ccc gtc agc ctg agc tac aga tgc 563	
30	cca tgc cga ttc ttc gaa agc cat gtt gcc aga gcc aac gtc aag 608	
	cat ctc aaa att ctc aac act cca aac tgt gcc ctt cag att gta 653	
	gcc cgg ctg aag aac aac aga caa gtg tgc att gac ccg aag 698	
	cta aag tgg att cag gag tac ctg gag aaa gct tta aac aag taa 743	002
0.5	gcacaacagc caaaaaggac tttccgctag acccactcga ggaaaactaa aaccttgtga	
35	gagatgaaag ggcaaagacg tgggggaggg ggccttaacc atgaggacca ggtgtgtgt tggggtgggc acattgatct gggatcgggc ctgaggtttg ccagcattta gaccctgcat	923
	ttatagcata eggtatgata ttgcagetta tatteateea tgccetgtae etgtgcaegt	983
	tggaatttt attactgggg tttttctaag aaagaaattg tattatcaac agcattttca	1043
	agcagttagt teetteatga teateacaat cateateatt eteattetea tttttaaat	1103
40	caacgagtac ttcaagatct gaatttggct tgtttggagc atctcctctg ctcccctggg	1163
	gagtctgggc acagtcaggt ggtggcttaa cagggagctg gaaaaagtgt cctttcttca	1223
	gacactgagg ctcccgcagc agcgcccctc ccaagaggaa ggcctctgtg gcactcagat	1283
	accgactggg gctgggcgcc gccactgcct tcacctcctc tttcaacctc agtgattggc	1343
45	tetgtggget ceatgtagaa gecaetatta etgggaetgt geteagagae eeetteteea getatteeta eteteteeee gaeteegaga geatgeatta atettgette tgetteteat	
44.73	- PELATERIA CLUBERE EL MANDE DE ARGENTA ACCUENTA CLUBER DE CANTOLOGO DE LA CONTRA DE LA CONTRA DE LA CONTRA DE	* *O

```
ttctgtagcc tgatcagcgc cgcaccagcc gggaagaggg tgattgctgg ggctcgtgcc 1523
         ctgcatcct ctcctcccag ggcctgcccc acagctcggg ccctctgtga gatccgtctt 1583
         tggcctcctc cagaatggag ctggccctct cctggggatg tgtaatggtc cccctgctta 1643
         cccgcaaaag acaagtettt acagaateaa atgcaatttt aaatetgaga getegetttg 1703
         agtgactggg ttttgtgatt gcctctgaag cctatgtatg ccatggaggc actaacaaac 1763
 5
         tctgaggttt ccgaaatcag aagcgaaaaa atcagtgaat aaaccatcat cttgccacta 1823
         ccccctctg aagccacage agggtttcag gttccaatca gaactgttgg caaggtgaca 1883
         tttccatgca taaatgcgat ccacagaagg tcctggtggt atttgtaact ttttgcaagg 1943
         cattttttta tatatatttt tgtgcacatt tttttttacg tttctttaga aaacaaatgt 2003
         atttcaaaat atatttatag tcgaacaatt catatatttg aagtggagcc atatgaatgt 2063
10
         cagtagttta tacttctcta ttatctcaaa ctactggcaa tttgtaaaga aatatatatg 2123
         atatataaat gtgattgcag cttttcaatg ttagccacag tgtatttttt cacttgtact 2183
         aaaattgtat caaatgtgac attatatgca ctagcaataa aatgctaatt gtttcatggt 2243
                                                                           2244
15
         <210>7
         <211>89
         <212>PRT
         <213>Artificial Sequence
20
         <223>Ligand peptide
         <400>7
         Met Asp Ala Lys Val Val Ala Val Leu Ala Leu Val Leu Ala Ala
                                                                           15
25
         Leu Cys Ile Ser Asp Gly Lys Pro Val Ser Leu Ser Tyr Arg Cys
                                                                           30
                             20
                                                    25
         Pro Cys Arg Phe Phe Glu Ser His Ile Ala Arg Ala Asn Val Lys
                                                                           45
         His Leu Lys Ile Leu Asn Thr Pro Asn Cys Ala Leu Gln Ile Val
30
                                                                           60
                                                    55
         Ala Arg Leu Lys Asn Asn Asn Arg Gln Val Cys Ile Asp Pro Lys
                                                                           75
         Leu Lys Trp Ile Gln Glu Tyr Leu Glu Lys Ala Leu Asn Lys
                                                    85
35
         <210>8
         <211>1781
         <212>DNA
         <213>Mua
40
         <220>
         <221>CDS
         <222>(82)...(351)
```

45

```
<400>8
        gaccacttte ceteteggte caccteggtg teetettget gtecagetet geageeteeg 60
         gegegeeete eegeeeaege e
         atg gac gcc aag gtc gtc gcc gtg ctg gcc ctg gtg ctg gcc gcg 126
        ctc tgc atc agt gac ggt aaa cca gtc agc ctg agc tac cga tgc 171
 5
         ccc tgc cgg ttc ttc gag agc cac atc gcc aga gcc aac gtc aag 216
         cat ctg aaa atc ctc aac act cca aac tgt gcc ctt cag att gtt 261
         gca cgg ctg aag aac aac aga caa gtg tgc att gac ccg aaa 306
        tta aag tgg atc caa gag tac ctg gag aaa gct tta aac aag taa 351
         gcacaacagc ccaaaggact ttccagtaga cccccgagga aggctgacat ccgtgggaga 411
10
        tgcaagggca gtggtggga ggagggcctg aaccctggcc aggatggccg gcgggacagc 471
        actgactggg gtcatgctaa ggtttgccag cataaagaca ctccgccata gcatatggta 531
         cgatattgca gcttatattc atccctgccc tcgcccgtgc acaatggagc ttttataact 591
        ggggtttttc taaggaattg tattacccta accagttagc ttcatcccca ttctcctcat 651
         cctcatcttc attttaaaaa gcagtgatta cttcaagggc tgtattcagt ttgctttgga 711
15
         gettetettt geeetgggge etetgggeae agttatagae ggtggetttg eagggageee 771
         tagagagaaa ccttccacca gagcagagtc cgaggaacgc tgcagggctt gtcctgcagg 831
         gggcgctect cgacagatgc cttgtcctga gtcaacacaa gatccggcag agggaggctc 891
         ctttatccag ttcagtgcca gggtcgggaa gcttccttta gaagtgatcc ctgaagctgt 951
         gctcagagac cctttcctag ccgttcctgc tctctgcttg cctccaaacg catgcttcat 1011
20
         ctgacttccg cttctcacct ctgtagcctg acggaccaat gctgcaatgg aagggaggag 1071
         agtgatgtgg ggtgcccct ccctctctc cctttgcttt cctctcactt gggccctttg 1131
         tgagattttt ctttggcctc ctgtagaatg gagccagacc atcctggata atgtgagaac 1191
         atgcctagat ttacccacaa aacacaagtc tgagaattaa tcataaacgg aagtttaaat 1251
         gaggatttgg accttggtaa ttgtccctga gtcctatata tttcaacagt ggctctatgg 1311
25
         gctctgatcg aatatcagtg atgaaaataa taataataat aataataacg aataagccag 1371
         aatettgeea tgaageeaca gtggggatte tgggtteeaa teagaaatgg agacaagata 1431
         aaacttgcat acattcttat gatcacagac ggccctggtg gtttttggta actatttaca 1491
         aggcattttt ttacatatat ttttgtgcac tttttatgtt tctttggaag acaaatgtat 1551
         ttcagaatat atttgtagtc aattcatata tttgaagtgg agccatagta atgccagtag 1611
30
         atatetetat gatettgage taetggeaac ttgtaaagaa atatatatga catataaatg 1671
         tattgtagct ttccggtgtc agccacggtg tatttttcca cttggaatga aattgtatca 1731
         actgtgacat tatatgcact agcaataaaa tgctaattgt ttcatgctgt
         <210>9
35
         <211>4
         <212>PRT
         <213>Artificial Sequence
         <220>
40
         <223>added peptide
         <400>9
         Arg Phe Lys Met
45
```

```
<210>10
        <211>4
        <212>PRT
        <213>Artificial Sequence
5
        <220>
        <223>added peptide
        <400>10
10
        Arg Leu Lys Met
        <210>11
        <211>27
         <212>DNA
         <213>Artificial Sequence
15
         <220>
         <223>primer
20
         <400>11
         tageggeege gttgceatgg aaccgat 27
         <210>12
         <211>27
         <212>DNA
25
         <213>Artificial Sequence
         <220>
         <223>primer
30
         <400>12
         gcgtcgactt tgcataaggg ttagctg 27
```